PHENYLENEDIAMINE DERIVATIVE

Publication number: JP2008187866 (A)

Publication date:

2003-05-14 SHIBATA TOMOYUKI; IWADARE ISATO; FUJIWARA KOBAKU +

Inventor(s): Applicant(s):

SANKYO CO +

Classification:

- international:

A61K31/403; A61K31/4439; A61K31/4704; A61K31/473; A61K31/517; A61P17/00; A61P37/00; A61P37/00; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61P37/02; A61K31/4439; A61K31/4704; A61K31/473; A61K31/617; A61P47/00; A61P39/00; A61P37/02; A61P37/02 C07D221/14; C07D285/25; C07D401/06; C07D405/08; C07D409/08

- European:

Application numbers JP20010836449 20011101 Priority number(s): JP20010336449 20011101

Abstract of JP 2003137868 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a compound having excellent cytoslatic activities.
SOLUTION: This phenylenediamina derivative is the compound represented by general formula (I) (wherein, Ar is a polycyclic heterocyclic group; A is a single bond or a 1-6C alkylene group; D is a single bond or a 1-6C alkylene group; D is a single angle bold of a 1-dc alkylene group, b to a safety bond, a carbonyl group or an amido group, E le a single bond or a 1-6C alkylene group; G is a 1-6C alkylene group, a 6-10C aryl group or a divalent heteropyolio group] or a pharmacologically acceptable salt thereof.

Data supplied from the exponent database — Worldwide

http://v3.espacenet.com/publicationDetails/biblio?DB=RPODOC&adjacent=true&locale=en... 3/4/2011

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出頭公開番号 特開2003~137866 (P2003~137866A)

(43)公開日 平成15年5月14日(2003.5.14)

(51) Int.Cl. ¹	酸則配号		FI			7	7.3~h*(参考)
CO7D 209/80			C 0 7	D 209/90			40031
A61P 17/00			A61	P 17/00			40034
31/00				31/00			40063
35/00				85/00			4C086
37/02				87/02			4C204
		李在 節求	未始求	超求項の数 8	OL	(全 80 頁)	最終頁に続く

			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(21)出顯番号	特丽2001-838449(P2001-338449)	(71) 出觀人	000001858 三共株式会社
(22)出與日	平成13年11月1日(2001,11.1)		東京都中央区日本橋本町8丁目5番1号
•		(72) 発明者	柴田 智之
			東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株
			式会社内
		(72) 堯明者	岩建 男人
			東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株
			式会社内
		(74)代理人	100081400
			介理士 大野 彰夫 (外8名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 フェニレンジアミン酸媒体

(57)【要約】

【課題】侵れた細胞増殖抑制活性を有する化合物を提供する。

【解決手段】

【請求項1】下記一般式(1)

【化1】

[式中、かは、多類性複素球差、Aは単結合又はC1-6 アルキレン差、Dは単結合、カルボニル差又はアミド 基、Bは単結合又はC1-6アルキレン基、Gは、C1-6アルキレン基、C6-10アリール基又は2個のヘテロ環基]で表される化合物又はその類理上許容される 塩。 !(2) 003-137866 (P2003-H66

【特許請求の範囲】 【請求項1】下記一般式(I) 【化1】

[式中、Arは、環境基群αから選択された男で関換されていてもよい、下記式で表される被条環基から選択された基を示し、 【化2】

(式中、J及びKは、同一又は異なって、単結合、カルボニル基又はメチレン基を示し、

PI及びRIは、同一又は異なって、水素原子、C1-6アルキル基又はC6-10アリール基を示すか、あるいは、RIとRIが一緒になって結合する炭素原子と共にベンゼン環を示し、

B³及びR¹は、水器原子を示すか、又は、R³とR⁴が一緒 になってオキソ基を示し、

RFは、水条原子又はC1-6アルキル基を示す。) Aは、単結合又はC1-6アルキレン基を示し、

Dは、単結合、カルボニル基又はアミド基を示し、 Eは、単結合又はC1-6アルキレン基を示し、

Gは、C1-6アルキレン基、C6-10アリーレン基 又は2個のヘテロ報基を示す。但し、AとEは同時には 単結合ではなく、J、Kは同時に単結合ではない。上記 において、置換基群αとは、C1-6アルキル基、C1 -6アルキルスルホニルアミド基、C6-10アリール 基、C1-6アルコキシカルボニル基、ニトロ基及びア ミノ基からなる置換基群のことである。]で表される化 合物又はその薬理上許容される塩。

【諸水項2】Arが、式 【化3】

[式中、J及びKは、同一又は異なって、単結合、カルボニル基又はメチレン基を示す(但し、J及びKは、同時に単結合ではない)。]で表される基である、論求項1に記載の化合物又はその薬理上許容される塩。

【請求項3】-A-D-E-基が、C1-4アルキレン 芸、カルボニルー (C1-4アルキレン) 基、アミドー

【請求項4】-A-D-E-基が、メチレン基、プロピレン基、カルボニルメチレン基、-CONHCH₂-基、-CH₂CONH-基、又は-CH₂CH₂CONHCH₂-基である、請求項1又は2に記載の化合物又はその薬理上許容される塩。

【請求項5】Gが、フェニル基又はピリジル基である、 請求項1乃至4に記載の化合物又はその薬理上許容され る塩。

【請求項6】4-(2,3-ジセドロ-1H-ベンツ 【de】イソキノリン-2-イル〉カルポニルアミノメチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド4-(1,2-ジヒドロベンゾ【cd】インドール-1-イル〉カルボニルアミノメチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド

4-(1H-ベンゾ[cd]インドール-2-オン-1 -イル)メチルーN-(2-アミノフェニル)ベンズア ミド

2-(1H-ベンゾ[cd]インドール-2-オン-1 -イル)メチル-N-(2-アミノフェニル) ビリジン -5-カルボキサミド

4-(2,3-ジヒドロベンゾ [de] イソキノリン-1-オン-2-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド、 若しくは、

2-(2,3-ジヒドロベング [de] イソキノリンー 1-オン-2-イル) メチルーN-(2-アミノフェニル) ピリジン-5-カルボキサミド、又は、それらの薬理上許容される塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

!(3) 003-137866 (P2003-K66

【発明の属する技術分野】本発明は、p21WAF1誘導括性 を有する、新規なフェニレンジアミン誘導体に関する。 【0002】

【従来の技術】揺は異常な細胞増殖に基く疾患であり、 細胞周期を調節する作用を有する化合物は抗癌剤になり うるものと考えられる。p21WAF1は細胞周期を停止させ ることが知られており、p21WAF1誘導活性は新しいタイ プの抗癌剤として期待される。

【0003】 窓以外でも、細胞の増殖に関わる疾患の治療・改善薬として、例えば、自己免疫疾患、皮膚病、感染症などに用いられるものと期待される。

【0004】これまでp21WAF1誘導活性を有する化合物として、N-(2-rミノフェニル) -4-[N-(ピリジン-3-4ル)メトキシカルボニルアミノメチル]ベンズアミド(以下、「<math>MS-275」という。) (Proc、Natl. Acad. Sci. USA, 96, 4592(1999))などが知られている。

【0010】(式中、J及びKは、同一又は異なって、単結合、カルボニル基又はメチレン裁を示し、PI及びPは、同一又は異なって、水素原子、C1-6アルキル基又はC6-10アリール基を示すか、あるいは、RIとRIが一緒になって結合する炭素原子と共にベンゼン環を示し、PI及びPは、水素原子を示すか、又は、RIとRIが一緒になってオキソ基を示し、PIは、水素原子又はC1-6アルキルン基を示し、Dは、単結合、カルボニル基又はアミド基を示し、Bは、単結合又はC1-6アルキレン基を示し、Bは、C1-6アルキレン基、C6-10アリール基又は2個のヘテロ環基を示す。

【0011】但し、AとBは同時には単結合ではなく、 J、Kは同時に単結合ではない。

【0012】上記において、領換森群々とは、C1-6 アルキル基、C1-6アルキルスルホニルアミド基、C6-10アリール基、C1-6アルコキシカルボニル基、ニトロ基及びアミノ基からなる置換基群のことである。】で表される化合物又はその緊理上許容される塩に関する。

【0013】上記において、「C1-6アルキル基」及び「C1-6アルキルスルホニルアミド基」又は「C1-6アルコキシカルボニル基」の「C1-6アルキル

【発明が解決しようとする課題】よりすぐれたヒストン デアセチラーゼ阻害作用を有し、抗臓瘍剤として有用な 化合物を見出すことである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記一般式

(I)

[0007]

【化4】

【0008】 [式中、Arは、窗換基群αから選択された 基で質換されていてもよい、下記式で表される複素類基 から選択された基を示し、

[0009]

【化5】

基である.

【0014】「C6-10アリール基」とは、炭素数6 乃至10個の穷香族炭化水素基のことであり、例えば、フェニル基、インデニル基又はナフチル基を挙げることができ、好適にはフェニル基である。

【0015】「C6-10アリーレン差」とは、炭素数6万至10個の芳香族炭化水染斑の斑に結合する水素原子が2個離脱して生ずる基のことであり、例えば、フェニレン差、インデニレン基又はナフチレン熱を挙げることができ、好適にはフェニレン基である。

【0016】「C1-6アルキレン益」とは、炭緊数1

!(4) 003-137866 (P2003-("66

乃至6個の直鎖又は分岐状のアルキレン基のことであり、例えば、メチレン、メチルメチレン、エチレン、アロビレン、トリメチレン、テトラメチレン、1ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、スーメチルトリメチレン、ペンタメチレン又はヘキサメチレン基が挙げられ、好適には、炭睾数1万至4個の直鎖又は分岐状アルキレン基であり、最も好適には、メチレン基であり、

【0017】「2価のヘテロ環基」とは、硫黄原子、酸 条原子又は/及び壁素原子を1乃至3個合む5乃至7日 複素環の環に結合する水索原子が2個離脱して生ずる基 のことであり、例えばフラン、チオフェン、ピロール、 アゼピン、ピラゾール、イミダゾール、オキサゾール、 イソキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、1, 2, 3ーオキサジアゾール、トリアゾール、テトラゾー ル、チアジアゾール、ピラン、ピリジン、ピリダジン、 ピリミジン、ピラジンのような芳香族複類環及びモルホ リン、チオモルホリン、ピロリジン、ピロリン、イミダ **ゾリジン、イミダゾリン、ビラゾリジン、ビラゾリン、** ピペリジン、ピペラジンのようなこれらの既に対応す る、部分若しくは完全還元型の複素概差に結合する水素 原子が2個離脱して生ずる共を挙げることができる。ま た、上記「5乃至7員複索線」は、他の環式基と縮線し ていてもよく、例えば、イソベンゾフラン、クロメン、 キサンテン、フェノキサチイン、インドリジン、イソイ ンドール、インドール、インダゾール、プリン、キノリ ジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリ ジン、キノキサリン、キナゾリン、カルパソール、カル ポリン、アクリジン、イソインドリンのような環を挙げ ることができる。「2個のヘテロ琛基」のヘテロ琛とし て好適には、他の環式基と縮環していていない、硫黄原 子、酸素原子又は/及び窒素原子を1万至3個合む5万 至7員芳香族複選頭であり、より好適には、フラン、チ オフェン又はピリジン環であり、最も好適には、ピリジ ン環である。

【0018】「アミド基」とは、式一CONH-又は式 -NHCO-で表される基のことである。

【0019】本発明の化合物は、塩基性の基を有するため、酸と反応して塩を形成することができ、このような塩も本庭発明に含まれる。このような酸との塩としては、たとえば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、硼酸塩、リン酸塩などの無機酸の塩:酢酸塩、フマル酸塩、マレン酸塩、シュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、マレン酸塩、リンゴ酸塩などのカルボン酸の塩;メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩などのスルホン酸の塩;グルタミン酸塩、アスパラギン酸塩などのアミノ酸の塩等が挙げられ、好適には無機酸の塩又はカルボン酸の塩であり、更に好強には塩酸塩、硝酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩又はシュウ酸塩である。

【0020】また、本発明の化合物(1)は、大気中に 放置しておくことにより、水分を吸収し、吸着水が付い たり、水和物となる場合があり、そのような塩も本発明 に包含される。

【0021】さらに、本発明の化合物(I)は、他のある種の溶媒を吸収し、溶媒和物となる場合があるが、そのような塩も本発明に包含される。

【0022】上記式(I)の化合物は、分子中に不斉炭 衆を有する場合があり、その場合、各々がS配位、R配 位である立体異性体が存在するが、その各々、或いはそ れらの混合物のいずれも本発明に包含される。

【0023】式[I]で表される化合物において、好適には、以下の化合物である。

(1) Arが、面換基群αから選択された基で電機されていてもよい、式

[0024]

[化6]



【0025】 [式中、J及びKは、同一又は異なって、単結合、カルボニル基又はメチレン基を示す(但し、J及びKは、同時に単結合ではない)。] で装される基である化合物。

(2) Arが、式

[0026]

【化7】

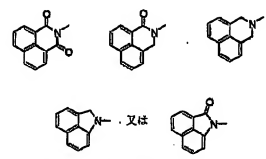
【0027】 [式中、J及びKは、同一又は異なって、 単結合、カルボニル基又はメチレン基を示す(但し、J 及びKは、同時に単結合ではない)。] で表される基で ある化合物。

(3) Arが、式·

[0028]

【化8】

1(5) 003-137866 (P2003-4B66



【0029】で表される基である化合物。

- (4) -A-D-E-基が、C1-4アルキレン基、カルボニルー(C1-4アルキレン)基、アミドー(C1-4アルキレン)基、C1-4アルキレンアミド基又はC1-4アルキレンアミドー(C1-4アルキレン)基である化合物。
- (5) -A-D-E-基が、メチレン基、プロピレン 基、カルボニルメチレン基、-CONHCH₂-基、-CH₂CONH-基、-CH₂CH₂CONHCH₂-基、 -CO(CH₂)₈-基、又は、-CONH(CH₂)₈-基である化合物。
- (6) -A-D-E-基が、メチレン基、プロピレン 基、カルボニルメチレン基、-CONHCH:-基、-CH:CONH-基又は-CH:CH:CONHCH:-基

である化合物。

(7) -A-D-B-基が、メチレン芸、カルボニルメ チレン基、-CONHCH₂-基、-CH₂CONH-基 又は-CH₂CH₃CONHCH₂-基である化合物。

(8) Gが、テトラメチレン芸、フリル芸、チエニル 基、フェニレン基又はピリジル基である化合物。

(9) Gが、フリル基、チエニル基、フェニル基又はピリジル英である化合物。

(10) Gが、2, 5-フリル菇、2, 5-チエニル 基、1, 4-フェニレン基又は2, 5-ビリジル基である化合物。

(11) Gが、フェニル基又はピリジル基である化合物。

(12) Gが、1, 4ーフェニル基又は2, 5ーピリジル基である化合物。

【0030】また、上記(1)乃至(12)を適宜組み合わせて得られる化合物も、本発明の化合物として好適である。

【0031】本発明の化合物として、例えば、安1~5 に記載する化合物を上げることができるが、本発明はこれらの化合物に限定されるものではない。なお安1~5 の中で、(1)~(xxi)は以下の基である。

[0032]

【化9】

1(6) 003-137866 (P2003-66

[0033] [化10]

【0034】 【表1】

0					
化合物番号	Ar	A	D	E	
1 – 1	(i)	单结合	単結合	CH:	
1-2	(11)	単結合	単結合	CH,	
1-3	(i i į)	単結合	単結合	CH,	
1-4	(iv)	革結合	単結合	CH2	
1 – 5	(v)	单結合	単結合	CH	
1-6	(vi)	単結合	自結集	CHz	
1-7	(vii)	单结合	単結合	CH2	
1-8	(viii)	単結合	単結合	CH2 .	
1-9	(ix)	単結合	单結合	CH2	
1-10	(x)	半結合	单结合	CH,	
1 - 1 1	(xi)	単結合	単結合	CH,	•
1-12	(xii)	单储台	単結合	CH2	
1-13	(xi;i)	革結合	単結合	CH,	
1 - 14	(xiv)	单結合	角結角	CH:	
1-15	(xv)	单結合	单結合	CH ₂	

!(7) 003-137866 (P2003->"66

1-16	(xvi)	单结合	単結合	CH_2
1-17	(xvii)	革結合	革結合	CH,
1-18	(xviii)	单結合	単結合	CH:
1-19	(ii)	革結合	単結合	(CH ₁) 3
1-20	(v)	申請申	单結合	(CH:):
1-21	(i)	单結合	単結合	(CH ₁),
1-22	(ii)	单結合	単結合	(CH ₂) ₈
1-23	(iii)	単結合	単結合	(CH ₂),
1-24	(iv)	单結合	単結合	(CH ₂) ₃
1-25	(v)	单結合	单结合	(CH ₂) 3
1-26	·(vi)	単結合	単結合	(CH ₁) ₈
1-27	(vii)	单结合	单轴合	(CH ₂) 8
1-28	(viii)	単結合	単結合	(CH2)8
1-29	(ix)	単結合	単結合	(CH ₂) ,
1-30	(x)	単結合	単結合	(CH ₂) ₃
1-31	(x1)	单結合	单结合	(CH,),
1-32	(xii)	单结合	學結合	(CH ₂) ₃
1-33	(xiii)	単結合	単結合	(CH ₂)
1-34	(xiv)	単結合	単結合	(CH ₈),
1-35	(xv)	単結合	単結合	(CH ₂) _a
1-36	(xvi)	半結合	単結合	(CH _s) _s
1-37	(xvii)	単結合	单結合	$(CH_2)_2$
1-38	(xviii)	单結合	阜結合	(CH ₂);
1-39	(i i i)	単結合	co	CH,
1-40	(iv)	単結合	co	CH ₂
1-41	(iii)	举結合	CO	(CH_3)
1-42	(iv)	単結合	CO	(CH;);
1-43	(i 1 i)	単結合	CO	(CH ₂) 8
1-44	(iv)	单结合	co	(CH ₂) ₈
1-45	(111)	単結合	CONH	CH,
1-46	(i v)	単結合	CONH	CH ₂
1-47	(iii)	単結合	CONH	(CH2) 8
1-48	(iv)	単結合	CONH	$(CH_2)_8$
1-49	(i)	CH,	CONH	単結合
1-50	(ii)	CH,	· CONH	単結合
1-51	(111)	CH ₂	CONH	単結合
1-52	(iv)	CH,	CONH	単結合
1-53	(v)	CH ₂	CONH	単結合
1-54	(vi)	CH ₁	CONH	英語合
1-55	(vii)	CH,	CONH	***
1-56	(v1ii)	CH,	CONH	
1-57	(ix)	CH ₂		単結合 単結合
1-58	(x)	CH;	CONH	
1-59	(xi)	-	CONH	単結合 単社会
1-60	(xii)	CH ₂	CONH	単結合
		CH ₂	CONH	単結合
1-61 1-62	(xiii)	CH ₂	CONH	単結合
1-62	(xiv)	CH,	CONH	各战单
1-63	(xv)	CH ₂	CONH	単結合
1-64	(xvi)	сн,	CONH	単結合
1-65	(xvii)	CH;	CONH	自結单

(8) 003-137866 (P2003-@66

1-66	(xviii)	CH ₂	CONH	単結合
1-67	(1)	$(CH_1)_1$	CONH	CH,
1-68	(ii)	$(CH_3)_3$	CONH	CH ₂
1-69	(i i i)	(CH ₂);	CONH	CH ₂
1 - 70	(iv)	(CH ₂) 2	CONH	CH:
1-71	(v)	$(CH_2)_{g}$	CONH	CH:
1 - 72	(vi)	(CH ₂) ;	CONH	CH ₂
1-73	(v1i)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
1 - 74	(viii)	(CH ₂);	CONH	CH:
1-75	(i x)	$(CH_z)_z$	CONH	CH ₂
1 - 76	(x)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
1 - 77	(x i)	$(CH_3)_3$	CONH	CH:
1-78	(xii)	$(CH_3)_2$	CONH	CH,
1-79	(xiii)	(CH_3)	CONH	C H _z
1-80	$\langle xiv \rangle$	(CH ₂) ;	CONH	CH
1-81	(xv)	(CH_2)	CONH	CH,
1-82	(xvi)	$(CH_2)_3$	CONH	CH ₂
1-83	(xvii)	$(CH_2)_{3}$	CONH	CH ₂
1-84	(xviii)	(CH ⁸) ⁸	CONH	CH,

[0035] 【化11】

【0036】 【表2】

	•				
化合物番号	Ar	Α .	D	E	
2-1	(i)	革結合	合計单	CH ₂	
2-2	(ii)	単結合	革結合	CH,	
2-3	(111)	単結合	単結合	CH,	
2-4	(i v)	単結合	单结合	CH_{R}	
2-5	(v)	单储合	単結合	CH,	
2-6	(vi)	単結合	単結合	CH,	
2-7	(vii)	単結合	単結合	CH2	
2-8	(viii)	单結合	单結合	CH,	
2-9	(ix)	革結合	单結合	CH2	
2-10	(x)	単結合	単結合	CH2	
2-11	(xi)	単結合	单结合	CH,	
2-12	(xii)	単結合	単結合	CH,	
2-13	(xiii)	単結合	単結合	CH:	
2-14	(xiv)	單結合	单站合	CH ₂	
2-15	(xv)	単結合	单結合	CH ₂	
2-16	(xvi)	单洁合	単結合	CH,	
2-17	(xvii)	半結合	名辞单	CH ₂	
2-18	(xviii)	単結合	単結合	CH,	
2-19	(i)	CH ₂	CONH	単結合	
2-20	(11)	CH:	CONH	単結合	
2-21	(i i i)	CH;	CONH	単結合	
•					

1(9) 003-137866 (P2003-I+66

2-22	(1v)	CH:	CONH	単結合
2-23	(v)	CH	CONH	革結合
2-24	(vi)	CH ₂	CONH	単結合
2-25	(vii)	CH ₂	CONH	单結合
2-26	(viii)	CH:	CONH	単結合
2-27	(ix)	CH	CONH	台
2-28	(x)	CH ₃	CONH	单結合
2-29	(xi)	CH,	CONH	单結合
2-30	(xii)	CH2	CONH	単結合
2-31	(xiii)	CH ₂	CONH	单結合
2-32	(xiv)	CH,	CONH	単結合
2-33	(xv)	CH ₂	CONH	単結合
2-34	(xvi)	CH ₂	CONH	単結合
2-35	(xvii)	CH:	CONH	単結合
2-36	(xviii)	CH2	CONH	単皓合
2-37	(1)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
2-38	(ii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
2-39	(i i i)	(CH ₂) ₂	CONH	CH_2
2-40	(iv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
2 - 41	(v)	$(CH_1)_1$	CONH	CH:
2-42	(vi)	$(CH_1)_2$	CONH	CH_3
2-43	(vii)	$(CH_2)_3$	CONH	CH2
2-44	(viii)	$(CH_1)_1$	CONH	CH2
2-45	(ix)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
2-46	(x)	(CH ₂) 2	CONH	CHz
2-47	(xi)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
2-48	(xii)	$\langle CH_2 \rangle_2$	CONH	CH_{z}
2-49	(xiii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH
2-50	(xiv)	$(CH_2)_8$	CONH	CH:
2-51	(xv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
2-52	(xv1)	$(CH_2)_3$	CONH	CH2
2-53	(xvii)	(CH ₃) ₂	CONH	CH2
2-54	(xviii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2

[0037] [化12] 【0038】 【表3】

化合物番号	Ar	Α	D	E	
3-1	(1)	革持合	単結合	CH ₂	
3-2	(11)	单結合	単結合	CH2	
9-3	(111)	单符合	単結合	CH,	
3-4	(iv)	色辞单	単結合	CH ₂	
3-5	(v)	革結合	単結合	CH ₂	
3-6	(vi)	单結合	单結合	CH2	
3-7	(v i i)	単結合	自結单	CH,	

(10))03-137866 (P2003- HV66

3-8	(viii)	単結合	单結合	CH,
3-9	(ix)	单結合	単結合	CH,
3-10	(x)	单结合	单結合	CH,
3-11	(xi)	単結合	角結合	CH,
3-12	(xii)	単結合	单结合	CH ₂
3-13	(xiii)	単結合	単結合	CH;
3 - 14	(xiv)	単結合	单結合	CH,
3-15	(xv)	単結合	单結合	CH ₂
3-16	(xvi)	单結合	単結合	CH,
3-17	(xvii)	单结合	合站单	CH
3-18	(xviii)	単結合	用結合	CH ₃
3-19	(i)	$(CH_2)_{g}$	CONH	CH,
3-20	(11)	(CH ₃);	CONH	CH,
3-21	(i 1 i)	(CH_2)	CONH	CH ₂
3-22	(iv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
3-23	(v)	$(CH_8)_2$	CONH	CH ₂
3-24	(vi)	(CH ₂) ₂	CONH	CH2
3-25	(vii)	(CH ₁);	CONH	CH8
3-26	(viii)	(CH ₂) 3	CONH	CH _z
3-27	(ix)	(C.H ₂),	CONH	CH ₂
3-28	(x)	(CH ₂) ₂	CONH	CH2
3-29	(xi)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
3-30	(xii)	$(CH_1)_2$	CONH	CH:
3-31	(xiii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
3-32	(xiv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
3-33	(xv)		ONH	CH:
3-34	(xvi)		HNO	CH,
3-35	(xvii)		ONH	CH:
3-36	(xviii)	(CH2); C	ОИН	CH:

[0039] [化13] 【0040】 【表4】

化含物容号	Ar	A	D	E	
4-1	(i)	単結合	単結合	CH ₂	
4-2	(ii)	单結合	单结合	CH ₂	
4-3	(111)	単結合	単結合	CH2	
4-4	(iv)	单結合	单结合	CH ₂	
4-5	(v)	単結合	學結合	CH,	
4-6	(vi)	单結合	中特色	CH,	
4-7	(vii)	単結合	- 単結合	CH,	
4-8	(viii)	單結合	单結合	CH,	
4-9	(ix)	単結合	革結合	CH,	
4-10	(x)	单轴合	单結合	CH,	
4-11	(x1)	単結合	革結合	CH,	
4-12	(x i i)	単結合	自結单	CH,	

(电1))03-137866 (P2003-Lm66

(xiii)	甲結合	単結合	CH2
(xiv)	単結合	全結単	CH:
(xv)	单结合	单結合	CH,
(xvi)	単結合	单結合	CH2
(xvii)	単結合	单結合	CH ₂
(xviii)	革結合	単結合	CH:
(i)	$(CH_1)_1$	CONH	CH,
(ii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
(i i i)	$(CH_2)_3$	CONH	CH2
(iv)	(CH ₂) ;	CONH	CH2
(v)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
(vi)	$(CH_3)_1$	CONH	CH ₂
(vii)	$(CH_1)_1$	CONH	CH:
(viii)	(CH2) 8	CONH	CH:
(ix)	$(CH_2)_2$	CONH	CH
(x)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
(xi)		CONH	CH ₂
		CONH	CH ₂
		CONH	CH_8
		CONH	(CH2
	$(CH_2)_{1}$	CONH	CH ₂
(xvi)	$(CH_2)_2$	CONH	CH3
	(CH_2)	CONH	CH ₂
(xviii)	(CH_2)	CONH	CH2
	(xiv) (xv) (xvi) (xvii) (xvii) (i) (ii) (iii) (iv) (v) (vi) (vii) (viii) (ix) (xi) (xii) (xii) (xiv) (xvi) (xvi) (xvi) (xvi) (xvi)	(xiv) 単結合 (xv) 単結合 (xvi) 単結合 (xvi) 単結合 (xvii) 単結合 (xviii) 単結合 (i) (CH ₂) ₂ (ii) (CH ₂) ₂ (iii) (CH ₂) ₂ (viii) (CH ₂) ₂ (viii) (CH ₂) ₂ (vii) (CH ₂) ₂ (vii) (CH ₂) ₂ (vii) (CH ₂) ₂ (xii) (CH ₂) ₂ (xvii) (CH ₂) ₂	(xiv) 単結合 単結合 単結合 (xv) 単結合 単結合 単結合 単結合 (xvi) 単結合 単結合 単結合 (xvii) 単結合 単結合 (xviii) 単結合 単結合 (xviii) (CH ₂) ₂ CONH (ii) (CH ₂) ₂ CONH (iii) (CH ₂) ₂ CONH (vi) (CH ₂) ₂ CONH (vii) (CH ₂) ₂ CONH (vii) (CH ₂) ₂ CONH (vii) (CH ₂) ₂ CONH (xii) (CH ₂) ₂ CONH (xiii) (CH ₂) ₂ CONH (xiii) (CH ₂) ₂ CONH (xiv) (CH ₂) ₂ CONH (xvi) (CH ₂) ₂ CONH

【0041】 【化14】 【0042】 【表5】

41. A WI 6-4					
<u>化食物番号</u>	Ar	A	D	E	
5-1	(i)	単結合	単結合	CH2	
5-2	(11)	単結合	单結合	CH2	
5-3	(iii)	单枯合	単結合	CH,	
5-4	(1 v)	単結合	単結合	CH,	
5-5	(v)	単結合	単結合	CH ₂	
5-6	(½ v)	單結合	単結合	CH,	
5 - 7	(vii)	単結合	单結合	CH2	
5 - 8	(viii)	単結合	单结合	CH:	
5-9	(ix)	单結合	单结合	CH,	
5-10	(x)	単結合	自部单	CH,	
5-11	(x1)	単結合	単結合	CH	
5-12	(xii)	半結合	単結合	CH ₂	
5-13	(x111)	単結合	合結単	CHz	
5-14	(xiv)	単結合	単結合	CH ₂	
5-15	(xv)	単結合	单结合	CH,	
5-16	(xvi)	革結合	単結合	CH,	
5-17	(xvii)	单結合	単結合	СН _в	

(也2)103-137866 (P2003-K機體

5-18	(xviii)	単結合	单結合	CHz
5-19	(xix)	単結合	単結合	CH ₂
5-20	(xx) ·	単結合	单 结合	CH,
5-21	(xxi)	单結合	単結合	CH ₂
5-22	(ii)	単結合	单結合	(CH ₂),
5-23	(v)	単結合	单結合	(CH ₂) ₂
5-24	(i)	単結合	单結合	(CH ₂),
5-25	(11)	學結合	単結合	(CH ₂) 8
5-26	(iii)	単結合	單結合	(CH ₂) ₈
5 - 27	(1 v)	単結合	单结合	(CH ₂),
5-28	(v)	单結合	単結合	(CH,) 8
5-29	(vi)	単結合	単結合	(CH:) a
5-30	(vii)	単結合	単結合	(CH ₁) ₈
5-31	(viii)	単結合	单结合	(CH2) a
5-32	(ix)	単結合	単結合	(CH ₃) 8
5-33	(x)	単結合	単結合	(CH ₂) ₃
5-34	(xi)	単結合	単結合	(CH ₂) ₃
5-35	(xii)	単結合	単結合	(CH ₂) a
5-36	(xiii)	单结合	単結合	(CH,) 8
5-37	(xiv)	单结合	单結合	(CH ₂) ,
5-38	(xv)	单結合	単結合	(CH ₁),
5-39	(xvi)	单结合	學結合	(CH,),
5-40	(xvii)	単結合	単結合	(CH ₂) 8
5-41	(xviii)	単結合	单結合	(CH2) 8
5-42	(i i i)	単結合	CO	CH ₂
5-43	(iv)	単結合	CO	CH,
5-44	(i i i)	単結合	CO	(CH2) ;
5-45	(iv)	单結合	CO	(CH ₂) ,
5-46	(1 i i)	単結合	CONH	CH2
5-47	(iv)	单结合	CONH	CH ₈
5-48	(111)	单结合	CONH	(CHz) a
5-49	(iv)	单結合	CONH	(CH ₂) 8
5-50	(i)	CH ₈	CONH	单結合
5-51	(ii)	CH ₂	CONH	单结合
5-52	(i i i)	CH ₂	CONH	単結合
5-53	(iv)	CH:	CONH	单枯合
5-54	(v)	CH ₂	CONH	单結合
5-55	(vi)	CH2	CONH	单结合
5-56	(vii)	CH2	CONH	単結合
5-57	(viii)	CH ₂	CONH	单結合
5-58	(ix)	CH_3	CONH	単結合
5-59	(x)	CH,	CONH	単結合
5-60	(xi)	CH,	CONH	革結合
5-61	(xii)	CH ₂	CONH	単結合
5-62	(xiii)	CH2	CONH	单結合
5-63	(xiv)	CH2	CONH	单結合
5-64	(xv)	CH	CONH	単結合
5-65	(xv1)	CH2	CONH	单结合
5 ~ 66	(xvii)	CH,	CONH	单结合
5-67	(xviii)	CH3	CONH	単結合

(43)103-137866 (P2003-級儒

5-68	(1)	$(CH_1)_2$	CONH	CH2
5-69	(ii)	(CH ₂),2	CONH	CH ₂
5-70	(i i i)	(CH ₂) 2	CONH	CH ₁
5-71	(i v)	(CH ₂);	CONH	CH ₂
5-72	(v)	(CH ₂);	CONH	CH,
5-73	(vi)	$(CH_2)_2$	CONH	CH ₂
5~74	(vii)	$(CH_z)_z$	CONH	CH,
5-75	(viii)	(CH ₂);	CONH	CH
5-76	(ix)	(CH;) 2	CONH	CH;
5-77	(x)	$(CH_1)_2$	CONH	CH;
5-78	(xi)	(CH:);	CONH	CH,
5-79	(xii)	(CH ₂);	CONH	CH ₂
5-80	(xiii)	$(CH_2)_s$	CONH	CH ₂
5-81	(xiv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
5-82	(xv)	$(CH_2)_2$	CONH	CH2
5-83	(xvi)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,
5-84	(xvii)	$(CH_3)_3$	CONH	CH,
5-85	(xviii)	$(CH_2)_2$	CONH	CH,

上記表1-5において、好館には、化合物番号1-1,1-2,1-3,1-4,1-5,1-9,1-13,1-14,1-15,1-16,1-17,1-18,1-20,1-23,1-41,1-42,2-2,2-3,2-4,2-5,3-2,3-3,3-4,3-5,4-2,4-3,4-4,4-5,5-2,5-3,5-4,5-5,5-15,5-16,5-17,5-18,5-20,5-23,5-41および5-42の化合物を挙げることができ、さらに好適には、化合物番号1-2,1-3,1-4,1-5,1-41,1-42,2-2,2-5,3-2,3-5,4-2,4-5,5-2,5-5,5-41および5-42の化合物を挙げることができ、特に好適には、

化合物番号 1-2:4-(2,3-)ビドロベンツ [de] -2:4-(2,3-)ビドロベンツ [de] -2:4-(2,3-)ビドロベンツ -2:4- -3:4- -

化合物番号1-5:4-(1H-ベンゾ [cd]インドールー2-オン-1-イル)メチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド、

化合物番号1-41:4-(2,3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン-2-イル) カルボコルアミノメチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド、

化合物番号 1-42:4-(1,2-3) 上ドロベング [cd] インドールー 1-4ル) カルボニルアミノメチルーN-(2-アミノフェニル)ベンズアミド、化合物番号 2-2:2-(2,3-3) 上ドロベング [de] イソキノリンー 1-4ンー 2-4ル)メチルーN-(2-アミノフェニル) ピリジンー 5-4ルボキサミド、

化合物番号2-5:2-(1H-ペング[cd]インドール-2-オン-1-イル)メチルーN-(2-アミノフェニル) ビリジン-5-カルボキサミドである。 【0043】

【発明の実施の形態】本発明の化合物は、以下のA法乃 軍F法により製造することができる。

【0044】下記反応式において、Ariは、前述のArと同じか又は保護されたAr基を示し、Xは、ハロゲン原子を示し、Piはアミノ基の保護基を示し、Rは水衆原子又はC1-6アルキル基を示し、A、D、E及びGは前述と同意義を示す。

[A法] 本方法は、本発明の化合物(I)を製造する方法である。

[0045]

【化15】

(14))03-137866 (P2003-66

【0046】(第A1工程) 本工程は、式(1)で表される化合物(以下、「化合物(1)」という)から、化合物(3)を製造する工程であり、海媒中、塩基の存在下、化合物(1)とハライド(2)を反応させることにより達成される。

【0047】溶媒としては、ジメチルホルムアミド等のアミド類: テトラヒドロフラン等のエーテル類: ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類などを使用することができる。

【0048】塩基としては、水系化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基類: Nーメチルモルホリン等の有機 塩基類を使用することができる。

【0049】反応温度は、0℃から100℃、好適には 室温であり、反応時間は、30分から1日である。

【0050】反応終了後、反応答液を水に加えて反応を 停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 硫酸マグネンウム等で乾燥後、濃縮させることにより目 的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製するこ ともできる。

(第A2工程) 本工程は、RがC1-6アルキル基である場合に、化合物(3) を加水分解して、カルボン酸化合物(4) を製造する工程であり、溶媒中、化合物

(3)を塩基又は酸で処理することにより達成される。 【0051】塩基で加水分解する場合の溶媒としては、 例えば、ジオキサン、テトラヒドロフランのようなエー テル類;メタノールのようなアルコール類等の有根溶媒 若しくは水又はこれらの混合溶媒などを挙げることができ、好適には、有機溶媒と水の混合溶媒である。

【0052】酸で加水分解する場合の溶媒としては、例えば、酸として塩酸を使用する場合には、ジオキサンのようなエーテル類:メタノールのようなアルコール類又はこれらの混合溶媒などを挙げることができ、酸としてトリフルオロ酢酸を使用する場合には、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類などを使用することができる。

【0053】塩基としては、水紫化ナトリウム、水紫化

リチウムのような無機塩基を使用することができる。 【0054】酸としては、塩酸のような無機酸類;トリフルオロ酢酸のような有機酸類を使用することができる。

【0055】反応温度は、室温から100℃、好適には 室温であり、反応時間は1時間から1日である。

【0056】塩基で加水分解した場合には、反応終了後、反応溶液を希温酸で酸性とした後、生じた沈殿をろ過することにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて有機溶媒を加えて抽出し、無水硫酸マグネシウム等で乾燥後、緩縮させることにより、目的化合物を特製することができる。更に、必要に応じて、再結品等によっても特製することができる。

【0057】また、酸で加水分解した場合には、反応格 丁後、反応格液を濃縮後、熔媒で洗浄し、必要に応じて 再結晶を行うことにより目的化合物を得ることができ る。

(第A3工程) 本工程は、化合物(4)とフェニレンジアミンを縮合して、アミド化合物(5)を製造する工程であり、溶媒中、塩基及び縮合剤の存在下で、化合物(4)をフェニレンジアミンと反応させることにより達成される。

【0058】溶媒としては、ジメチルホルムアミド等のアミド類;ジクロロメタンなどのハロゲシ化炭化水系類などを使用することができる。

【0059】塩基としては、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン等を使用することができる。 【0060】 縮合剤としては、水溶性カルボジイミド(WSC)、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)などを使用することができ、必要に応じてN-ヒドロキシベンゾトリアゾール等の活性化エステル化剤を併わせて使用することができる。

【0061】反応温度は、0℃から100℃、好適には 室温であり、反応時間は、1時間から1日である。

【0062】目的の化合物は、反応終了後、例えば、反 応溶液を水に加えて反応を停止し、水と混和しない有機 溶媒を加えて抽出し、無水硫酸マグネシウム等で乾燥

(包5))03-137866 (P2003-9科)

後、漁縮させて得ることができる。また、必要に応じ て、再結晶又はカラムクロマトグラフィー等により特製 することもできる。

(第A4工程)本工程は、Ariが保護されたAr基である場合に、化合物(5)から保護基を除去して、化合物(6)を製造する工程である。

【0063】 Φ保護基が2-(トリメチルシリル)エトキシメチル基(SEM)等のシリル系保護基の場合化合物(5)を、溶媒中、酸で処理することにより達成される。

【0064】酸としては、塩酸のような無機酸類;トリフルオロ酢酸のような有機酸類を使用することができる。

【0065】溶媒としては、酸として塩酸等を使用する場合には、ジオキサンのようなエーテル類;メタノールのようなアルコール類又はそれらの混合溶媒などを使用することができ、酸としてトリフルオロ酢酸等を使用する場合には、ジクロロメタンのようなハロゲン化炭化水 露類等を使用することができる。

【0072】(第81工程)本工程は、化合物(1)と化合物(6)を結合して化合物(3)を製造する工程であり、符媒中、結合剤及び塩基の存在下、化合物(1)と化合物(6)を反応させることにより達成される。

【0073】使用される裕媒としては、ジメチルホルムアミド等のアミド類;ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類などを挙げることができる。

【0074】使用される縮合剤としては、水溶性カルボジイミド(WSC)、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)等を使用することができ、必要に応じてNーヒドロキシベンゾトリアゾール等の活性化エステル化剤を併わせて使用することができる。

【0075】使用される塩基としては、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン等の有機塩基類を使用することができる。

【0066】 ②保護基がペンジルオキシメチル基(BOM)等の場合化合物(5)を、溶媒中、水帯の存在下、接触過元することにより達成される。

【0067】 溶媒としては、メタノールなどのアルコール類: 酢酸エチルなどのエステル類などを使用することができる。

【0068】触媒としては、10%パラジウムー炭素、5%パラジウムーアルミナ、酸化白金等を使用することができる。

【0069】反応温度は、0℃から60℃、好速には室温であり、反応時間は30分から1日である。

【0070】反応終了後、触媒をう過により除去し、機 縮することにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再結晶又はカラムクロマトグラフィ ーにより、特製することもできる。

[日法] 本方法は、A法において用いる化合物 (3) を 別法合成する方法である。

[0071]

【化16】

【0076】反応温度は、0℃から100℃、好適には 室温であり、反応時間は1時間から1日である。

【0077】反応終了後、反応海液を水に加えて反応を停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 院酸マグネシウム等で乾燥後、濃粒させることにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製することもできる。

[C法]本方法は、式(I)で表される化合物において Aが単結合でありDが一CONH一志である化合物(I a)を製造するために、A法において使用される化合物 (3a)を製造する方法である。

[0078]

【化17】

【0079】(第C1工程)本工程は、化合物(1)、カルボジイミグゾール(CDI)及び化合物(7)を縮合して、化合物(3a)を製造する工程であり、落媒中、塩基の存在下、化合物(1)又は化合物(7)とカルボジイミグゾールを反応させ、次いで化合物(7)又は化合物(1)を反応させることにより違成される。【0080】溶媒としては、テトラヒドロフラン等のエ

ーテル類などを使用することができる。

【0081】塩基としては、トリエチルアミン、N-メ チルモルホリン等の有機塩基類を使用することができ る。

【0082】また、本工程の2つの反応は、通常1つの 反応液中で行われ、反応温度は0℃から60℃、好道に は登温であり、反応時間は、前半は30分から5時間、 後半は30分から1日である。

【0083】反応終了後、反応溶液を水に加えて反応を

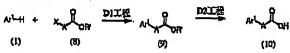
(16)103-137866 (P2003-A366

停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 硫酸マグネシウム等で乾燥後、凝縮させることにより目 的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製するこ ともできる。

[D法] 本方法は、式(I)で表される化合物において

Dが-CONH-基である化合物(Ib)を製造するために、A法において使用される化合物(Sb)を製造する方法である。

【0084】 【化18】



【0085】(第D1工程) 本工程は、化合物(1)をアルキル化して化合物(9)を製造する工程であり、溶媒中、塩基の存在下化合物(1)にハロゲン化物(8)を反応させることにより達成される。

【0086】 溶媒としては、 ジメチルホルムアミドのようなアミド類 : テトラヒドロフランのようなエーテル類 等を使用することができる。

【0087】塩基としては、炭酸カリウム、水素化ナト リウムなどの無機塩基類を使用することができる。

【0088】反応温度は0℃から100℃、好適には室温であり、反応時間は1時間から1日である。

【0089】反応終了後、反応締液を水に加えて反応を 停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 硫酸マグネシウム等で乾燥後、機箱させることにより目 的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製するこ ともできる。

(第D2工程)本工程は、エステル化合物(9)を加水分解してカルボン酸化合物(10)を得る工程であり、第A2工程と同様にして達成される。

(第D3工程) 本工程は、カルボン酸化合物(10)とアミン化合物(7)からアミド化合物(3b)を製造する工程であり、溶媒中、カルボン酸化合物(10)に活性化剤を作用させてカルボキシル基を活性化した後、溶媒中、塩基の存在下、アミン化合物と反応させることにより達成される。

【0090】カルボキシル基の活性化剤としては、オキサルクロリド、チオニルクロリドのようなハロゲン化剤;水溶性カルボジイミド(WSC)のような縮合剤を使用することができ、縮合剤を使用する場合には、必要に応じてNーヒドロキシベンゾトリアゾール等の活性化エステル化剤を併わせて使用することができる。

【0091】カルボキシル基の活性化に使用する溶媒と

しては、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド等のアミド類などを挙げることができる。

【0093】ハロゲン化剤を使用した場合には裕媒及び ハロゲン化剤を除去した後アミンと反応させる。

【0094】アミンとの反応に使用する溶媒としては、 活性化剤が縮合剤の場合、ジクロロメタンのようなハロ ゲン化族化水素類:ジメチルホルムアミド等のアミド類 などを挙げることができ、活性化剤がハロゲン化剤の場合、 RがHの時は水が挙げられ、Rがアルキル基の時は ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類などを挙げる ことができる。

【0095】アミンとの反応に使用する塩基としては、 活性化剤が箱合剤の場合、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリンのような有機塩基類を挙げることができ、 活性化剤がハロゲン化剤の場合、RがHの時は水酸化ナトリウム等の無機塩基類、Rがアルキル基の時はNーメチルモルホリン等の有機塩基類、Rがアルキル基の時はNーメチルモルホリン等の有機塩基類を挙げることができる。 【0096】反応温度は0℃から100℃、好趣には室温であり、反応時間は30分から1日である。

【0097】反応終了後、反応海液を水に加えて反応を 停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 硫酸マグネシウム等で乾燥後、濃縮させることにより目 的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製するこ ともできる。

【E法】本方法は、A法において使用される化合物(5)を別途製造する方法である。 【0098】

【化19】

(47))03-137866 (P2003-:腺僑

【0099】(第B1工程)本工程は、カルボン酸化合物(11)とフェニレンジアミンからアミド化合物(12)を製造する工程であり、海媒中、塩基及び縮合剤の存在下、カルボン酸化合物(11)と一つのアミノ基が保護されたフェニレンジアミンを反応させることにより違成される。

【0100】 溶媒としては、ジクロロメタンのようなハロゲン化歧化水素類: ジメチルホルムアミド等のアミド類などを使用することができる。

【0101】塩基としては、N-メチルモルホリン、ジイソプロビルエチルアミンなどの有機塩基類を使用することができる。

【0102】縮合剤としては、水溶性カルボジイミド(WSC)、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DDC)等を使用することができ、必要に応じてNーヒドロキシベンゾトリアゾール等の活性化エステル化剤を併わせて使用することができる。

【0103】反応温度は0℃から100℃、好適には室 温であり、反応時間は1時間から1日である。

【0104】反応終了後、反応溶液を水に加えて反応を停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水碗酸マグネシウム等で乾燥後、濃縮させることにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再結品又はカラムクロマトグラフィー等により積製することもできる。

(第日2工程) 本工程は、化合物(1)をハロゲン化物(12)でアルキル化して、化合物(13)を製造する工程であり、第A1工程と同様にして達成される。

(第891種) 本工程は、化合物(13)の窒素原子から保護基を除去して、化合物(5)を製造する工程である。

【0105】の保護基がセーブトキシカルポニル基 (Boc) 等の場合

化合物(13)を、溶媒中、酸で処理することにより達成される。

【0106】酸としては、塩酸のような無機酸類;トリフルオロ酢酸のような有機酸類を使用することができ

8.

【0107】答媒としては、酸として塩酸等を使用する場合には、ジオキサンのようなエーデル類;メタノールのようなアルコール類又はそれらの混合符媒などを使用することができ、酸としてトリフルオロ酢酸等を使用する場合には、ジクロロメタンのようなハロゲン化炭化水素類等を使用することができる。

【0108】 ②保護基がベンジルオキシカルボニル基 (Z) 等の場合

化合物(13)を、溶媒中、水素の存在下、接触還元することにより達成される。

【0109】 溶媒としては、メタノールなどのアルコール類: 酢酸エナルなどのエステル類などを使用することができる。

【0110】触媒としては、10%パラジウムー炭素、5%パラジウムーアルミナ、酸化白金等を使用することができる。

【0111】反応温度は0℃から60℃、好適には室温であり、反応時間は30分から1日である。

[F法] 本方法は、下記化合物 (Ic) 【0113】

【化20】

【0114】を製造するために、A法において使用される中間体(3c)を製造する方法である。

[0115]

【化21】

(48))03-137866 (P2003-院緒

【0116】 (第F1工程) 本工程は、化合物(14)を化合物(15)でアルキル化して、化合物(16)を 製造する工程であり、複媒中、塩基の存在下、化合物

(14)に化合物 (15)を反応させることにより途成される。

【0117】海媒としては、ジクロロメタンのようなハロゲン化炭化水病類:ジメチルホルムアミドのようなアミド類:テトラヒドロフランのようなエーテル類等を使用することができる。

【0118】塩基としては、N-メチルモルホリンのような有機塩基類;水素化ナトリウム、炭酸カリウムなどの無根塩基類等を使用することができる。

【0119】反応温度は、0℃から100℃、好適には 室温であり、反応時間は、30分から1日である。

【0120】反応終了後、反応海液を水に加えて反応を 停止し、水と掲和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水 硫酸マグネシウム等で乾燥後、濃縮させることにより目 的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再 結晶又はカラムクロマトグラフィー等により精製するこ ともできる。

(F2工程) 本工程は、化合物(16)を選元して化合物(17)を製造する工程であり、溶媒中、水素の存在下、接触選元することにより達成される。

【0121】 落媒としては、メタノールなどのアルコール類: 酢酸エチルなどのエステル類などを使用することができる。

【0122】触媒としては、10%パラジウムー炭素、5%パラジウムーアルミナ、酸化白金等を使用することができる。

【0123】反応温度は0℃から60℃、好適には<u>懲</u>温であり、反応時間は30分から1日である。

【0124】反応終了後、触媒をろ過により除去し、機 額することにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再結晶又はカラムクロマトグラフィーにより、特製することもできる。

(第F3工程) 本工程は、化合物(17)を現化して、 化合物(3c)を得る工程であり、海媒中、塩基の存在 下、化合物(17)とカルボニルジイミダゾールを反応 させることにより達成される。

【0125】海媒としては、ジクロロメタンのようなハ

ロゲン化炭化水素類: テトラヒドロフランのようなエーテル類: ベンゼンなどの芳香族炭化水素類等を使用することができる。

【0126】塩基としては、ピリジン、Nーメチルモルホリン、トリエチルアミンなどの有機塩基類を使用することができる。

【0127】反応退度は0℃から60℃、好適には室温であり、反応時間は、1時間から1日である。

【0128】反応終了後、反応溶液を水に加えて反応を停止し、水と混和しない有機溶媒を加えて抽出し、無水硫酸マグネシウム等で乾燥後、濃縮させることにより目的化合物を得ることができる。また、必要に応じて、再結品又はカラムクロマトグラフィー等により待製することもできる。

【0129】このようにして得られた化合物(I)は、 溶媒中、薬理上許容される酸を加えることによって薬理 上許容される塩に変換することができる。

【0130】使用される溶媒は特に限定されないが、例えば、ベンゼン、トルエンのような芳香族炭化水素類;ジクロロメタン、クロロホルムのようなハロゲン化炭化水素類;エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類;酢酸エチルのようなエステル類;メタノール、エタノールのようなアルコール類;アセトンのようなケトン類;アセトニトリルのようなニトリル類;ヘキサン、シクロヘキサンのような炭化水素類又はそれらの混合物を挙げることができる。

【0131】使用される酸は、菜理上許容されるものであればよく、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸のような無機酸類:酢酸、フマル酸、マレイン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、クエン酸、リンゴ酸のようなカルボン酸類:メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸のようなアミノ酸類を挙げることができる。好適には無機能類又はカルボン酸類であり、特に好適には塩酸、硝酸、フマル酸、マレイン酸又はシュウ酸である。

【0132】目的の塩は、化合物(1)と酸の溶液から 通常結晶又は粉末として得られる。また、塩を含む溶液 に塩を溶かさない溶媒を加えることにより沈殿物として 得ることもでき、塩を含む溶液から溶媒を留去すること

(99))03-137866 (P2003- 僑

によっても得ることができる。

【0133】本発明の一般式(I)を有する化合物又はその薬理上許容される塩は、優れた細胞増殖抑制活性を有するので、医薬(特に、細胞の増殖に関わる疾患(乳癌・大腸癌・肺癌・胃癌のような癌、自己免疫疾患、皮腐病、感染症など)の予防削又は治療剤)として有用であり、その投与形態としては、例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくはシロップ剤等による終口投与、又は注射剤若しくは座剤等による非経口投与を挙げることができる。

【0134】これらの製剤は、賦形剤、滑沢剤、結合 剤、崩壊剤、安定剤、結味矯臭剤、希釈剤などの添加剤 を用いて周知の方法で製造される。

[0135] ここに、既形剤としては、例えば、乳糖、白糖、ぶどう糖、マンニット、ソルビットのような糖誘導体; トウモロコシデンプン、パレイショデンプン、αーデンプン、デキストリン、カルボキシメチルデンプンのような機粉誘導体: 結晶セルロース、低度換度とドロキシプロビルセルロース、とドロキシプロビルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、内部架橋カルボキシメチルセルロースカルシウムのようなセルロース誘導体; アラビアゴム; デキストラン; プルラン; などの有機系既形別: および軽質無水珪酸、合成建酸アルミニウム、メタ珪酸アルミン酸マグネシウムのような遠酸塩誘導体; 燐酸カルシウムのような燐酸塩; 炭酸カルシウムのような、炭酸塩; 硫酸カルシウムのような硫酸塩; などの無機系 践形剤を挙げることができる。

【0136】 清沢利としては、例えば、ステアリン酸、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウムのようなステアリン酸金属塩;タルク;コロイドシリカ;ビーガム、ゲイ蝋のようなワックス類;硫酸: アジピン酸;硫酸ナトリウムのような硫酸塩;グリコール;フマル酸;安息活酸ナトリウム; DLーロイシン;脂肪酸ナトリウム塩;ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸マグネシウムのようなラウリル硫酸塩;無水理酸、连酸水和物のような珪酸類;および、上記級粉誘導体などを挙げることができる。

【0137】結合剤としては、例えば、ボリビニルピロリドン、マクロゴールおよび前記既形剤と同様の化合物を挙げることができる。

【0138】崩壊剤としては、例えば、前記賦形剤と同様の化合物およびクロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、架橋ボリビニルピロリドンのような化学修飾されたデンプン・セルロース類を挙げることができる。

【0139】安定剤としては、例えば、メチルパラベン、プロピルパラベンのようなパラオキシ安息香酸エステル類; クロロブタノール、ペンジルアルコール、フェニルエチルアルコールのようなアルコール類; 塩化ベン

ザルコニウム; フェノール、クレゾールのようなフェノール類; チメロサール; デヒドロ酢酸; 及びソルビン酸を挙げることができる。

【0140】焼味塔奥剤としては、例えば、通常使用される、甘味料、酸味料、香料等を挙げることができる。【0141】本発明の一般式(I)を有する化合物又はその薬理上許容される塩の使用量は、症状、年齢、投与方法等によって異なるが、例えば、経口投与の場合には、成人に対して、1日当たり、下限として、0.1mg(好ましくは、300mg)を、1回又は数回に分けて、症状に応じて投与することが望ましい。静脈内投与の場合には、成人に対して、1日当たり、下限として、0.01mg(好ましくは、0.1mg)、上限として、300mg(好ましくは、30mg)を、1回又は数回に分けて、症状に応じて投与することが望ましい。【0142】

【実施例】以下、実施例、試験例、製造例を挙げて本願 発明をより詳細に説明するが、本願発明はこれらに限定 されるものではない。

(実施例1)

4-(2-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de]イソキノリンー2-イル)カルボニル) エチルーN-(2-アミノフェニル<math>) ベンズアミド (例示化合物番号1-41)

(1-1) 4-(2-(2、3-ジヒドロ-1H-ベン ゾ[de] イソキノリン-2-イル) カルボニル) エチ ル安息活酸メチル

2. 3ージヒドロー1 Hーペング [de] イソキノリン (169mg)、4ー(2ーカルボキシエチル) 安息香酸メチル(208mg)、Nーヒドロキシベングトリアゾール1水和物(148mg)、水溶性カルボジイミド1塩酸塩(232mg)をジクロロメタン(2mL)に添潤し、Nーメチルモルホリン(220μL)を加え、室温で一夜撹拌した。反応混合物を水にあけ、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を希塩酸、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン: 酢能エチル=1:1)で精製して目的物(265mg)を得た。

NMR(400MHz, CDCl3): 2.79(2H, t, J=7.3Hz), 3.02(2H, t, J=7.3Hz), 3.88(3H,s), 4.84(2H, s), 5.09(2H, s), 7.16(1H, d, J=7.2Hz), 7.23(2H, d, J=8.3Hz), 7.32(1H, d, J=7.2Hz), 7.38(1H, t, J=7.2Hz), 7.44(1H, t, J=7.2Hz), 7.72(2H, n), 7.86(2H, d, J=8.3Hz) (1-2) 4-(2-(2, 3-ジヒドロー1H-ペンソ [de] イソキノリンー2ーイル) カルボニル) エチルーN-(2ーアミノフェニル) ペンズアミド 4-(2-(2, 3-ジヒドロー1H-ペンソ [de] イソキノリンー2ーイル) カルボニル) エチル安息管酸

(包0))03-137866 (P2003-H66

メチル(260mg)をメタノール(1ml)ーテトラ ヒドロフラン(10mし)に溶かし、1N水酸化ナトリ ウム水溶液(1mL)を加え、窒温で一夜批拌後、40 でで4時間撹拌した。反応混合物を水にあけジクロロメ タンで洗浄した。水屑を希塩酸酸性とし、酢酸エチルで 抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水碗酸マグ ネシウムで乾燥した。 減圧下、溶媒を留去して4-(2 ー(2.3ージヒドロー1Hーベング [de]イソキノ リン-2-イル) カルボニル) エチル安息香酸 (212 mg)を得た。4-(2-(2,3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de]イソキノリン-2-イル) カルボニル) エチル安息香酸(200mg)、1,2-フェニレンジ アミン(188mg)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール1水和物(118mg)、水溶性カルボジイミド1 塩酸塩(180mg)をジクロロメタン(3mL)に懸 潤し、Nーメチルモルホリン(160μL)を加え、室 温で一夜撹拌した。反応混合物を水にあけ、ジクロロメ タンで抽出した。抽出液を少量の希塩酸、水、飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、 熔媒を留去して得られた残在をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:4)で精製 して目的物を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 2.80(2H, t, J=7.4Hz), 3.00(2H, t, J=7.4Hz), 4.87(2H, s), 5.06(2H, s), 6.9-7.0(2H, m), 7.09(1H, t, J=7.2Hz), 7.15-7.25(3H, m), 7.30(1H, d, J=7.2Hz), 7.35-7.5(3H, m), 7.7-7.8(4H, m), 8.2-8.45(1H, br)

(失施例2)

4-(2,3-ジヒドロ-1H-ベング [de]イソキノリン-2-イル) カルボニルアミノメチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド (例示化合物番号<math>1-45)

(2-1)4-(2,3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン-2-イル)カルボニルアミノメチル 安息香酸メチル

4-アミノメチル安息香酸メチル1塩酸塩(302mg)、カルボニルジイミダゾール(243mg)をテトラヒドロフラン(4mL)に隠濁し、トリエチルアミン(420μL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に2,3-ジヒドロー1H-ベンゾ [de]イソキノリン(253mg)を加え、窓温で一夜撹拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルージクロロメタンーメタノールで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去してりたれた残変をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、さらに酢酸エチルーヘキサンから再結品して目的物(300mg)を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 3.90(3H, s), 4.51(2H, d. J=5.7 Hz), 4.91(4H. s), 5.09(1H, m), 7.28(2H, d. J=7.2H

z), 7.33(2H, d, J=8.3Hz), 7.44(2H, t, J=7.2Hz), 7. 75(2H, d, J=8.3Hz), 7.96(2H, d, J=8.3Hz) (2-2) 4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンソ[d e] イソキノリンー2ーイル) カルボニルアミノメチル ーNー(2-アミノフェニル)ペンズアミド 4-(2,3-ジヒドロ-1H-ベング[de]イソキ ノリン-2-イル)カルボニルアミノメチル安息香酸メ チル (200mg) をメタノール (2m1) ーテトラヒ ドロフラン(4mL)に溶かし、1N水酸化ナトリウム 水溶液(2mL)を加え、室温で一夜した。反応混合物 を希塩酸にあけ、生じた白沈をろ取、乾燥して4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリ ンー2ーイル) カルボニルアミノメチル安息苦酸 (19 Omg) を得た。4-(2,3-ジヒドロ-1H-ペン ゾ [de] イソキノリンー2ーイル) カルボニルアミノ メチル安息香酸(190mg)、1,2-フェニレンジ アミン(178mg)、Nーヒドロキシベンゾトリアソ ール1水和物(111mg)、水溶性カルボジイミド1 塩酸塩(170mg)をジクロロメタン(3mL)に懸 濁し、Nーメチルモルホリン(150μL)を加え、笠 温で一夜撹拌した。生じた白沈をろ取し、ジクロロメタ ンで洗浄して目的物(158mg)を得た。 NMR(400MHz, CD3CD): 4.45(2H, s), 4.96(4H, s), 6.76 (1H. t, J=8.0Hz). 6.89(1H. d, J=8.0Hz). 7.06(1H, t. J=8.0Hz), 7.17(1H, d, J=8.0Hz), 7.3-7.35(4H, m), 7.44(2H, t. J=8.2Hz), 7.75(2H, d. J=8.2Hz), 7. 85(2H, d, J=8.2Hz)

(実施例3)

4-(1,2-ジヒドロベンソ [cd] インドール-1-イル) カルボニルアミノメチルーN-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-46) 2,3-ジヒドロー1 H-ベンソ [de] インキノリンのかわりに1,2-ジヒドローでインソ [cd] インドールを用い、実施例2と同様にして目的物を得た。NMR (400MHz, CDC!3-DMSD-d6):4.05-4.30(2H, brm),4.63(2H, d, J=5.9Hz),5.24(2H, s),6.76(1H, t, J=7.1Hz),6.82(1H, d, J=8.1Hz),6.87(1H, brt, J=5.9Hz),7.04(1H, t, J=7.3Hz),7.27(2H, d, J=8.1Hz),7.31(1H, d, J=7.3Hz),7.39(1H, t, J=8.0Hz),7.48(1H, d, J=7.3Hz),7.49-7.57(2H, m),7.61(1H, d, J=8.0Hz),7.62(1H, d, J=7.3Hz),7.99(2H, d, J=8.1Hz),9.33(1H, s).

(実施例4)

4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン-2-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-3) (4-1) 4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン-2-イル) メチル安息香酸メチル2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン(155mg)、4-ブロモメチル安息香酸メチル(2

(包1))03-137866 (P2003-D途衡

52mg)をジクロロメタン(2.5mL)に籍かし、Nーメチルモルホリン(150μL)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を水にあけ、ジクロロメタンで加出した。抽出液を希塩酸、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して得られた残壺をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して目的物(205mg)を得た。

NMB (400MHz, CDC13): 3.85(2H, s), 3.92(3H, s), 3.99 (4H, s), 7.15(2H, d, J=7.0Hz), 7.39(2H, t, J=7.0Hz), 7.49(2H, d, J=8.3Hz), 7.77(2H, d,J=8.3Hz), 8.0 2(2H, d, J=8.3Hz)

(4-2) 4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ペンゾ [de] イソキノリン-2-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド

4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキ ノリンー2ーイル) メチル安急香酸メチル (190m 目)をジオキサン(3ml)に溶かし、1N水酸化ナト リウム水榕液(1mL)を加え、窒温で一夜した。 反応 混合物を希塩酸にあけ朝酸性とし、ジクロロメタンで抽 出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して4-(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンゾ [de] イソキノリン-2 ーイル〉メチル安息香酸(143mg)を得た。4~ (2、3ージヒドロー1Hーベング [de] イソキノリ ン-2-イル) メチル安息香酸 (117mg)、1,2 -フェニレンジアミン(125mg)、N-ヒドロキシ ベンゾトリアゾール1水和物(78mg)、水溶性カル ボジイミド1塩酸塩 (120mg) をジクロロメタン (2mL)に懸濁し、N-メチルモルホリン (110 µ し)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を水に あけ、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水 で洗浄し、無水碗酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、潜 媒を留去して得られた残盗を酢酸エチルから再結品して 目的物を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 3.85-3.95(4H, m), 4.07(4H, s), 6.8-6.9(2H, m), 7.11(1H, t, J=7.5Hz), 7.17(2H, d, J=7.0Hz), 7.35(1H, d, J=7.0Hz), 7.41(2H, t,J=7.0Hz), 7.55(2H, d, J=8.0Hz), 7.72(2H, d, J=8.2Hz), 7.82(1H, br), 7.90(2H, d, J=8.0Hz)

(実施例5)

6~ (1H-ベンゾ [cd] インドールー2-オン-1 -イル) -N- (2-アミノフェニル) ヘキサンアミド (例示化合物番号5-5)

2, 3ージヒドロー1H-ベンゾ[de]イソキノリンのかわりに1H-ベンゾ[cd]インドールー2ーオン、4ーブロモメチル安息活酸メチルのかわりに6ープロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSD-d6): 1.3-1.45(2H, m), 1.64(2H, qu

int, J=7.4Hz), 1.75(2H, quint, J=7.4Hz), 2.29(2H, t. J=7.4Hz), 3.91(2H, t, J=7.0Hz), 4.78(2H, br s), 6.50(1H, dt, J=1.2, 8.0Hz), 6.69(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 6.87(1H, dt, J=1.2, 8.0Hz), 7.08(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 7.21(1H, d, J=7.0Hz), 7.55(1H, dd, J=7.0, 8.2Hz), 7.64(1H, d, J=8.2Hz), 7.81(1H, dd, J=7.0, 8.0Hz), 8.05(1H, d, J=7.0Hz), 8.19(1H, d, J=8.0, Hz), 9.04(1H, br s)

(実施例6)

6-(1H-キノリン-2-オン-1-イル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物番号5-9)

2,3-ジヒドロー1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに1H-キノリンー2ーオン、4-ブロモメチル安息香酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NM(400MHz, CD3CD): 1.5-1.65(2H,m), 1.75-1.9(4H,m), 2.45(2H, t, J=7.4Hz), 4.39(2H, t, J=7.6Hz), 6.65-6.75(2H,m), 6.84(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 7.0-7.1(2H, m), 7.30(1H, dt, J=1.3, 6.7Hz), 7.6-7.68(2H,m), 7.70(1H, d, J=7.4Hz), 7.91(1H, d, J=9,4Hz) (実施例7)

6-(4-フェニル-1H-キノリン-2-オン-1-イル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド (例示化合物番号5-10)

2. 3ージヒドロー1 Hーベング(de)イソキノリンのかわりに4ーフェニルー1 Hーキノリンー2ーオン、4ーブロモメナル安息呑酸メチルのかわりに6ープロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR(400MHz, CD30D): 1.55-1.65(2H,m), 1.8-1.92(4H,m.), 2.47(2H, t. J=7.3Hz), 4.46(2H, t. J=7.6Hz), 6.59(1H,s), 6.70(1H, dt, J=1.0, 8.0Hz), 6.84(1H, dd, J=1.0, 8.0Hz), 7.0-7.1(2H, m), 7.25(1H, t, J=7.8Hz), 7.4-7.5(2H, m), 7.5-7.6(4H, m), 7.6-7.75(2H, m)

(実施例8)

6-(3-(4-メトキシフェニル)-1H-キノリン-2-オン-1-イル)-N-(2-アミノフェニル) ヘキサンアミド(例示化合物番号5-19)

2, 3-ジヒドロー1 H-ベンゾ[de]イソキノリンのかわりに3-(4-メトキシフェニル)-1 H-キノリン-2-オン、4-ブロモメチル安息香酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR(400HHz, CDC13): 1.59(2H, quint. J=7.3Hz), 1.8-1.95(4H, m), 2.45(2H,t, J=7.3Hz), 3.84(3H, s), 4.3 8(2H, t, J=7.3Hz), 6.83(1H, d, J=8.0Hz), 6.87(1H, t, J=7.3Hz), 6.95(2H, d, J=8.8Hz), 7.02(1H, t, J=8.0Hz), 7.2-7.3(2H, m), 7.38(1H, d, J=8.5Hz), 7.55

(22)103-137866 (P2003-9庁倍

(1H, d, J=8.0Hz), 7.6-7.7(3H, m), 7.77(1H, ϵ), 8.1 2(1H, br)

(実施例9)

6-(3-(2,4-ジメトキシフェニル)-2H-イソキノリン-1-オン-2-イル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物番号5-21)2、3-ジヒドロ-1H-ベンゾ(de]イソキノリンのかわりに3-(2,4-ジメトキシフェニル)-2H-イソキノリン-1-オン、4-ブロモメチル安息等酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NM(400MHz, CDC13): 1.26(2H, quint, J=7.3Hz), 1.6-1.75(4H, m), 2.3-2.4(2H, m), 3.45-3.55(1H, m), 3.77(3H, s), 3.86(3H, s), 4.2-4.3(1H, m), 6.41(1H, s), 6.54(1H, d, J=2.1Hz), 6.56(1H, dd, J=2.1, 8.2Hz), 6.85(1H, t, J=7.6Hz), 6.93(1H, t, d=8.0Hz), 7.06(1H, t, J=7.6Hz), 7.20(1H, d, J=8.2Hz), 7.30(1H, d, J=7.6Hz), 7.4-7.5(2H, m), 7.61(1H, t, J=7.6Hz), 8.03(1H, br), 8.38(1H, d, J=8.0Hz) (突姉例10)

6- (3-エトキシカルボニル-4-メチル-1H-キノリン-2-オン-1-イル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物部号5-12)

2,3ージヒドロー1Hーベンゾ[de]イソキノリンのかわりに3ーエトキシカルボニルー4ーメチルー1Hーキノリンー2ーオン、4ーブロモメチル安息香酸メチルのかわりに6ープロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 1.39(3H, t, J=7.3Hz), 1.46-1.9 7(6H, m), 2.44(2H, t,J=7.4Hz), 2.47(3H, s), 4.33(2 H, d, J=8.1Hz), 4.43(2H, q, J=7.3Hz), 6.77(1H, d, J=6.6Hz), 6.78(1H, d, J=7.3Hz), 7.03(1H, d, J=8.0Hz), 7.22-7.34(2H, m), 7.39(1H, d, J=8.0Hz), 7.52(1 H, brm), 7.60(1H, t, J=8.0Hz), 7.79(1H, d, J=8.0Hz), z).

(実施例11)

6-(3-エトキシカルボニルー4-フェニルー1Hーキノリンー2-オンー1ーイル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物番号5-20)2,3-ジヒドロー1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに3-エトキシカルボニルー4-フェニルー1H-キノリンー2-オン、4-ブロモメチル安息看酸メチルのかわりに6-ブロモへキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 0.93(3H, t, J=7.8Hz), 1.52-1.6 4(2H, m), 1.78-1.92(4H, m), 2.46(2H, t, J=6.8Hz), 2.45-3.04(2H, brm), 4.03(2H, q, J=7.8Hz), 4.39(2H, t, J=7.8Hz), 6.80(1H, d, J=7.7Hz), 6.84(1H, d, J=7.8Hz), 7.04(1H, t, J=7.8Hz), 7.16(1H, t, J=7.7Hz), 7.29(1H, d, J=7.8Hz), 7.31-7.38(3H.m), 7.42-7.51

(4H, n), 7.61(1H, t, J=7.7Hz), 7.80(1H, brm) (実施例12)

6-(3-ジメチルアミノカルボニル-4-フェニル-1H-キノリン-2-オン-1-イル〉-N-(2-ア ミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物番号5-1 1)

2,3-ジヒドロー1 Hーベンツ(de)イソキノリンのかわりに3-ジメチルアミノカルボニルー4-フェニルー1 Hーキノリンー2ーオン、4-ブロモメチル安息答酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 1.54-1.61(2H, m), 1.80-2.01(4 H, m), 2.44(2H, t, J=7.3Hz), 2.77(3H, s), 2.78(3H, s), 3.77-4.18(2H, brm), 4.23-4.36(1H, m), 4.51-4.59(1H, m), 6.76(1H, t, J=8.8Hz), 6.77(1H, d, J=7.3 Hz), 7.02(1H, t,J=7.3Hz), 7.15(1H, t, J=7.3Hz), 7.24(1H, d, J=5.1Hz), 7.28(1H, d, 8.8Hz), 7.34(1H, d, J=7.3Hz), 7.41-7.52(5H, m), 7.59(1H, t, J=8.8Hz), 7.80(1H, brm)

(実施例13)

8- (1H~ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1 -イル) -N- (2-アミノフェニル) オクタンアミド (例示化合物番号5-23)

2,3-ジヒドロー1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに1H-ベンゾ(cd)インドールー2-オン、4-ブロモメチル安息香酸メチルのかわりに8-ブロモオクタン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₀): 140-1.51(2H,m), 1.65-1.76(4H,m), 2.42(2H,t), J=7.0Hz), 4.40(2H,t), J=7.5Hz), 6.77-6.80(1H,m), 6.91-7.02(1H,m), 7.17-7.21(1H,m), 7.46-7.50(1H,m), 7.63-7.65(1H,m), 7.74-7.78(1H,m), 7.92-7.99(2H,m), 8.05-8.10(1H,m), 8.22-8.30(1H,m), 9.60(1H,s)

(実施例14')

4-(1H-ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1 -イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズア ミド(例示化合物番号1-5)

2,3-ジヒドロ-1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに1H-ベンゾ(cd)インドール-2-オンを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NR (400HHz, DMSO-de): 4.86(2H, s), 5.22(2H, s), 6.52 -6.59(1H, m), 6.75-6.79(1H, m), 6.93-6.97(1H, m), 7.1 0-7.16(1H, m), 7.44-7.56(3H, m), 7.66(1H, d, J=8.4H z), 7.82-7.89(1H, m), 7.93(2H, d, J=8.1Hz), 8.14(1H, d, J=7.0Hz), 8.22(1H, d, J=8.1Hz), 9.60(1H, s) (実施例15)

6-(5H-フェナンスリジン-6-オン-5-イル) -N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化 合物番号5-14)

(23)103-137866 (P2003-166

2,3-ジヒドロー1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに5H-フェナンスリジンー6-オン、4-ブロモメチル安息香酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。NM (400MHz, DMSO-dg): 1.44-1.54(2H, m), 1.68-1.77(4H, m), 2.42(2H, t, J=7.3Hz), 4.38(2H, t, J=7.6Hz), 7.20-7.28(3H, m), 7.32-7.38(2H, m), 7.62-7.68(3H, m), 7.85-7.89(1H, m), 8.39(1H, d, J=8.0Hz), 8.54(2H, t, J=8.7Hz)

(実施例16)

6- (ベンゾ [de] イソキノリン-1, 3-ジオン-2-イル) -N-(2-アミノフェニル) ヘキサンアミド(例示化合物番号5-1)

2,3ージヒドロー1Hーベンゾ(de]イソキノリンのかわりにベンゾ(de]イソキノリンー1,3ージオン、4ープロモメチル安心活酸メチルのかわりに6ープロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₀): 1.48-1.54(2H, m), 1.67-1.76(4H, m), 2.33(2H, t), J=7.3Hz), 4.22(2H, t), J=7.6Hz), 6.52-6.59(1H, m), 6.74-6.80(1H, m), 7.18-7.22(1H, m), 7.83-7.85(2H, m), 7.92-7.96(2H, m), 8.17-8.19(1H, m), 8.58-8.84(2H, m)

(実施例17)

4- (1H-ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1 -イル) エチル-N- (2-アミノフェニル) ベンズア ミド (例示化合物番号1-20)

2. 3-ジヒドロー1H-ベンゾ[de]イソキノリンのかわりに1H-ベンブ[cd]インドールー2ーオン、4ーブロモメチル安息香酸メチルのかわりに4-(2-ブロモエチル)安息香酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d_d): 3.13(2H,t, J=7.1Hz). 4.19(2H,t, J=7.1Hz). 4.87(2H,s). 6.58(1H,t, J=7.4Hz). 6.77 (1H,d, J=6.9Hz), 6.96(1H,t, J=8.0Hz). 7.14(1H,d, J=7.4Hz), 7.24(1H,d, J=7.1Hz), 7.38-7.41(2H,m), 7.55-7.66(3H,m), 7.77-7.82(1H,m), 7.87(1H,d, J=8.0Hz), 8.01-8.05(1H,m), 8.15-8.20(1H,m), 9.60(1H,s) (実施例18)

6~(2,3~ジヒドロベンゾ [de] イソキノリンー 1~オン~2~イル) ~N~(2~アミノフェニル) へ キサンアミド(例示化合物番号5~2)

2,3-ジヒドロー1H-ペンゾ(de)イソキノリンのかわりに2,3-ジヒドロペンゾ(de)イソキノリンー1-オン、4-ブロモメチル安息活酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSU-d₃): 1.48-1.56(2H,m), 1.67-1.84(4H,m), 2.07-2.11(2H,m), 3.58(2H,t), J=7.6Hz), 6.52-6.59(1H,m), 6.74-6.80(1H,m), 7.16-7.20(1H,m), 7.54-7.

67(4M,m), 7.84-7.87(1H,m), 8.18-8.20(1H,m), 8.25-8.29(1H,m)

(実施例19)

6-(6-ニトロ-1H-ベンゾ [cd]インドール-2-オン-1-イル)ーN-(2-アミノフェニル)へ キサンアミド(例示化合物部号5-6)

2. 3-ジヒドロー1 H-ベンゾ [de]イソキノリンのかわりに6-ニトロー1 H-ベンゾ [cd] インドールー2-オン、4-ブロモメチル安息香酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR(400HHz, DHSO-d₆): 1.44-1.55(2H, m), 1.72-1.84(4 H, m), 2.12(2H, d, J=7.3Hz), 4.15(2H, t, J=7.6Hz), 6.49-6.53(1H, m), 6.73-6.81(1H, m), 7.18-7.21(1H, m), 7.37(1H, d, J=8.9Hz), 8.12(1H, t, J=8.0Hz), 8.17-8.20(1H, m), 8.55-8.59(2H, m), 8.75-8.77(1H, m)

(実施例20)

6-(6-(メタンスルホニル) アミノ-1H-ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1-イル) -N-(2 -アミノフェニル) ヘキサンアミド (例示化合物番号5-8)

2. 3~ジヒドロー1H~ベンゾ(de)イソキノリンのかわりに6~(メタンスルホニル)アミノー1H~ベンゾ[cd]インドールー2~オン、4~ブロモメチル安息番酸メチルのかわりに6~ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d_G): 1.48-1.55(2H, m), 1.72-1.86(4 H, m), 2.10(2H, d. J=7.1Hz), 3.10(3H, g.), 4.25(2H, d. J=7.5Hz), 6.49-6.53(1H, m), 6.74-6.80(1H, m), 7.03(1 H. d. J=7.0Hz), 7.18-7.25(1H, m), 7.50(1H, d. J=8.8H z), 7.74-7.78(1H, m), 8.17-8.20(1H, m), 8.40-8.43(1 H, m), 8.55-8.60(1H, m)

(奥施例21)

6-(6-アミノ-1H-ベンゾ[cd]インドール-2-オン-1-イル)-N-(2-アミノフェニル)へ キサンアミド(例示化合物番号5-7)

2,3-ジヒドロ-1 H-ベンゾ(de]イソキノリンのかわりに6-アミノ-1 H-ベンゾ[cd]インドール-2-オン、4-ブロモメチル安息活酸メチルのかわりに6-ブロモヘキサン酸エチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR(400MHz, DMSO-d₈): $1.44-1.54(2H, \pi)$, $1.74-1.88(4H, \pi)$, $2.08-2.10(2H, \pi)$, 4.23(2H, d, J=7.4Hz), $6.50-6.54(1H, \pi)$, $6.66-6.80(2H, \pi)$, $6.92-6.94(1H, \pi)$, $7.13-7.21(1H, \pi)$, $7.37-7.42(1H, \pi)$, $8.10-8.16(1H, \pi)$, $8.22-8.30(1H, \pi)$

(英施例22)

5- (1H-ベンゲ [cd] インドール-2-オン-1 -イル) メチル-N- (2-アミノフェニル) チオフェ ン-2-カルボキサミド (例示化合物番号4-5)

(24)103-137866 (P2003-+66

2,3-ジヒドロー1 Hーベング [de]イソキノリンのかわりに1 Hーベング [cd]インドールー2ーオン、4ーブロモメチル安息香酸メチルのかわりに5ーブロモメチルチオフェンー2ーカルボン酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

 $\begin{array}{l} \mbox{NMR} \ (400\mbox{MHz}, \mbox{DMSO-d}_6): \ 5.38 \mbox{(2H,s)}, \ 7.26\mbox{-}7.36 \mbox{(5H,m)}, \\ 7.43\mbox{-}7.45 \mbox{(1H,m)}, \ 7.55\mbox{-}7.59 \mbox{(1H,m)}, \ 7.68 \mbox{(1H,d}, \ J=8.5 \mbox{Hz)}, \\ 7.83\mbox{-}7.86 \mbox{(1H,m)}, \ 8.07 \mbox{(1H,d}, \ J=3.9\mbox{Hz)} \end{array}$

4- (ベンゾ [de] イソキノリン-1, 3-ジオン-2-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-1)

2,3-ジセドロ-1 H-ペンツ(de)イソキノリンのかわりにベング[de]イソキノリンー1,3-ジオンを用い、実施网4と同様にして目的物を得た。NM(400MHz,DMSO-de):4.79-4.90(1H,m),5.32(1H,a),6.56(1H,t,J=7.0Hz),6.71(1H,d,J=7.0Hz),6.94(1H,t,J=7.4Hz),7.12(1H,d,J=7.4Hz),7.46(2H,d,J=7.2Hz),7.87-7.91(4H,m),8.48=8.54(4H,m),9.58(1H,s)

(実施例24)

4-(5H-フェナンスリジン-6-オン-5-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド(例 示化合物番号1-14)

2. 3ージヒドロー1Hーベンツ(de)イソキノリンのかわりに5Hーフェナンスリジンー6ーオンを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₈): 1.46-1.52(2H, m), 1.67-1.77(4 H, m). 2.34(2H, t. J=7.4Hz), 4.37(2H, t, J=7.4Hz), 6.52(1H, t. J=6.9Hz), 6.71(1H, d, J=6.9Hz), 6.88(1H, t. J=7.2Hz), 7.11-7.14(1H, m), 7.37-7.40(1H, m), 7.59-7.68(3H, m), 7.80-7.88(1H, m), 8.32-8.39(1H, m), 8.45-8.56(2H, m), 9.09(1H, g)

〈舆施例25〉

2- (1H-ベンゾ [cd] インドールー2ーオンー1 ーイル) メチルーN- (2-アミノフェニル) ヒリジン -5-カルボキサミド (例示化合物番号2-5)

2,3ージヒドロー1Hーベンゾ[de]イソキノリンのかわりに1Hーベンゾ[cd]インドールー2ーオン、4ープロモメチル安息香酸メチルのかわりに2ープロモメチルビリジンー5ーカルボン酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を修た。

NMR (400MHz, DNSO-d₆): 4.99(2H,s), 6.54-6.57(1H,m), 6.77-6.82(1H.,m), 7.22-7.26(1H,m), 7.44-7.55(2H,m), 7.69-7.78(2H,m), 799-8.07(2H,m), 8.32-8.41(4H,m)

(実施例26)

4-(2,3-ジヒドロベンソ [de] イソキノリン-1-オン-2-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-2)

2, 3 - ジヒドロー1H-ペング(de)イソキノリンの

かわりに2、3ージヒドロベング [de] イソキノリン -1ーオンを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

(実施例27)

4- (1H-ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1-イル) プロピル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-25)

2,3ージヒドロー1 Hーベンゾ(de)イソキノリンのかわりに1 Hーベンゾ [cd]インドールー2ーオン、4ーブロモメチル安息香酸メチルのかわりに4ー(3ーブロモプロビル)安息香酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

(実施例28)

4-(1H-キノリン-2-オン-1-イル) メチルー N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物 番号1-9)

2,3-ジヒドロー1H-ベンツ(de)イソキノリンのかわりに1H-キノリンー2-オンを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₀): 5.05(2H, s), 5.50-5.54(1H, m), 5.71-5.74(1H, m), 6.26-6.30(1H, m), 6.47-6.52(1H, m), 6.78-6.82(2H, m), 7.00-7.03(1H, m), 7.20-7.26(1H, m), 7.38-7.46(3H, m), 7.86-7.89(2H, m), 8.23-8.25(1H, m)

(英施例29)

5-(1H-ベンゾ・[cd]インドール-2-オン-1 -イル)メチルーN-(2-アミノフェニル)フラン-2-カルボキサミド(例示化合物番号3-5)

2, 3ージヒドロー1 Hーベンゾ(de)イソキノリンのかわりに1 Hーベンゾ[cd]インドールー2ーオン、4ープロモメチル安息香酸メチルのかわりに5ープロモメチルフランー2ーカルボン酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

 $\begin{array}{l} \text{NMR}(400\text{MHz}, \text{DMSO-d}_8): \ 4.68(2\text{H}, \text{s}), \ 6.34\text{-}6.37(2\text{H}, \text{m}), \\ 6.54\text{-}6.60(1\text{H}, \text{m}), \ 6.80\text{-}6.86(1\text{H}, \text{m}), \ 7.20\text{-}7.26(1\text{H}, \text{m}), \\ 7.53\text{-}7.55(1\text{H}, \text{m}), \ 7.69\text{-}7.78(2\text{H}, \text{m}), \ 7.97\text{-}8.07(2\text{H}, \text{m}), \\ 8.17\text{-}8.21(1\text{H}, \text{m}), \ 8.43\text{-}8.47(1\text{H}, \text{m}) \end{array}$

(実施例30)

4-(ベンゾ [de] イソキノリン-1, 3-ジオン-2-イル) プロビル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド(阿示化合物番号1-21)

(25))03-137866 (P2003-(W66

2,3ージヒドロー1H-ベンゾ(de)イソキノリンのかわりにベンゾ [de]イソキノリンー1,3ージオン、4ーブロモメチル安息活酸メチルのかわりに4ー(3ーブロモプロピル)安息活酸メチルを用い、実施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₆): 1.38-1.47 (2H,m), 1.61-1.73 (2 H,m), 2.32 (2H,t, J=7.3Hz), 4.07 (2H,t, J=7.3Hz), 6.50 (1H,t, J=7.4Hz), 6.70 (1H,dd, J=8.0,1.2Hz), 6.87 (1 H,t, J=7.2Hz), 7.11 (1H,dd, J=7.9,1.1Hz), 7.86-7.95 (2H,m), 8.46-8.52 (4H,m), 9.07 (1H,s)

(実施例31)

4-(2,3-ジヒドロ-1H-ベング [de]イソキ ノリン-2-イル) プロビル-N-(2-アミノフェニ ル) ベンズアミド (例示化合物番号1-23)

2. 3ージヒドロー1 Hーベンゾ [de] イソキノリンのかわりに2. 3ージヒドロー1 Hーベンゾ [de] イソキノリン、4ープロモメチル安息活酸メチルのかわりに4-(3ープロモプロビル) 安息否酸メチルを用い、安施例4と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d_e): 2.02-2.09(2H, m), 2.78-2.82(2 H. m), 3.64-3.68(2H, m), 4.54(2H, s), 6.50-6.55(1H, m), 6.71-6.79(1H, m), 6.96-7.03(2H, m), 7.20-7.27(3H, m), 7.54-7.67(4H, m), 7.85-7.87(1H, m), 8.20-8.29(2 H, m)

(吳施例32)

4-(1H-ベンゾ [cd] インドール-2-オン-1 -イル) メチルカルボニルアミノ-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例示化合物番号1-53) (32-1) 4-クロロメチルカルボニルアミノ安息香 酸

4-アミノ安息活酸(1.37g)をジクロロメタン (10.0ml)に溶かし、0℃でピリジン(2.0ml)を加えた。次いで2-クロロ酢酸クロライド(1.19g)をゆっくり満下し、室温で4時間撹拌した。再び0℃に冷却し飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加えた。生じた固体をろ取、洗浄して目的物(1.79g)を得た。

NMR (400MHz, CDC13-DMSO-d6): 4.18(2H, s), 7.71(2H, d, J=8.8Hz), 7.97(2H, d, J=8.8Hz), 10.15(1H, s) (32-2)4-クロロメチルカルボニルアミノーN-(2-tープチルオキシカルボニルアミノフェニル)ベンズアミド

4-クロロメチルカルボニルアミノ安息香酸(427.2mg)をジクロロメタン(7.0ml)に溶かし、0ででしゅう酸クロライド(0.14ml)をゆっくり流下した。次いで致病のジメチルホルムアミドを加え、室温で2時間撹拌した。溶媒を留去して得られる粗精製物中にトルエンを加え再び減圧下で溶媒を留去した。これを2回繰り返して得られる4-クロロメチルカルボニルアミノ安息香酸クロライドの粗精製物を続く反応に用い

た。この4-クロロメチルカルボニルアミノ安息香酸クロライドをジクロロメタン(8、0m1)に溶かし、0でで2-(tーブチルオキシカルボニルアミノ)アニリン(416.5mg)を加えて室温で5時間撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して得られた残在をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し目的物(390.1mg)を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d6): 1.42(9H, s), 4.29(2H, s), 7.16(1H, t, J=7.8Hz), 7.17(1H, d, J=7.8Hz), 7.52(1 H, d, J=7.8Hz), 7.53(1H, d, J=7.8Hz), 7.72(2H, d, J=8.8Hz), 7.93(2H, d, J=8.8Hz), 8.61-8.72(1H, br m), 9.76(1H, s), 10.58(1H, brm)

(32-3)4-(1H-ベンゾ [cd]インドールー2-オン-1-イル)メチルカルボニルアミノーN-(2-t-ブチルオキシカルボニルアミノフェニル)ベンズアミド

1 Hーベンズ(c d)インドールー2ーオン(135, 4 mg)をジメチルホルムアミド(2.0mL)に溶かし、0℃で炭酸カリウム(331.7mg)を加えた。しばらく撹拌した後、4ークロロメチルカルボニルアミノフェニル)ベンズアミド(175mg)を加え、室温で1時間、60℃で2時間撹拌した。再び0℃に冷却した系内に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで散煤した。残圧下、溶媒を寄去して得られた残疾をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、目的物(142.4mg)を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d6): 1.43(9H, 8), 4.84(2H, s), 7.11-7.24(2H, m), 7.47-7.60(3H, m), 7.68(1H, d, J=8.8Hz), 7.73(2H, d, J=8.8Hz), 7.85(1H, t, J=7.8Hz), 7.93(2H, d, J=8.8Hz), 8.11(1H, d, J=7.8Hz), 8.24(1H, d, J=7.8Hz), 8.55(1H, t, J=7.8Hz), 8.62-8.74(1H, brm), 9.71-9.83(1H, brm), 10.62-10.73(1H, brm).

(32-4) 4-(1H-ベンゾ [cd] インドールー 2-オン-1-イル) メチルカルボニルアミノ-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド 先の反応により得た4-(1H-ベンゾ [cd] インド ール-2-オン-1-イル) メチルカルボニルアミノー

N-(2-オン-1-イル) ステルカルボニルアミノー N-(2-オープチルオキシカルボニルアミノフェニル) ベンズアミド(140mg) をジクロロメタン(3.0 mL) に溶かし、室温でトリフルオロ酢酸(1.5m L) をゆっくり加えて3時間撹拌した。減圧下、溶媒を留去して得られる固体中にトルエンを加えて再び溶媒を留去した。 団体を塩化メチレンで洗浄することにより目的物(92.7mg)を得た。

NMR (400MHz, DNSO-d6): 4.72(2H, s), 6.80(1H, t, J=

8.0Hz), 6.92(1H, d, J=8.0Hz), 7.01(1H, t, J=8.0Hz), 7.10(1H, d, J=7.3Hz), 7.16(1H, d, J=8.0Hz), 7.45(1H, t, J=7.3Hz), 7.57(1H, d, J=8.1Hz), 7.62(2H, d, J=8.5Hz), 7.74(1H, t, J=8.1Hz), 7.87(2H, d, J=8.5Hz), 8.00(1H, d, J=7.3Hz), 8.13(1H, d, J=8.1Hz), 9.81(1H, s), 10.59(1H, s)

(実施例33)

APR. 8. 2011 3:54PM

4-(2-(1H-ベンゾ[cd]インドール-2-オン-1-イル)エチル)カルポニルアミノメチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド(例示化合物番号1-71)

2-クロロ酢酸クロリドのかわりに3-プロモプロピオン酸クロリド、4-アミノ安息香酸のかわりに4-アミノメチル安息香酸を用い、実施例32と同様にして目的物を得た。

NME (400MHz, DMSO-d6): 2.64(2H, t, J=6.8Hz), 4.16 (2H, t, J=6.8Hz), 4.27(2H, d, J=5.8Hz), 4.87(2H, s), 6.59(1H, t, J=6.8Hz), 6.78(1H, d, J=7.7Hz), 5.97(1H, t, J=7.7Hz), 7.16(1H, d, J=7.7Hz), 7.17(1H, d, J=6.8Hz), 7.20(2H, d, J=7.8Hz), 7.54(1H, t, J=7.7Hz), 7.64(1H, d, J=7.8Hz), 7.77(1H, d, J=7.8Hz), 7.81(1H, t, J=7.8Hz), 8.06(1H, d, J=6.8Hz), 8.19(1H, d, J=7.8Hz), 8.54(1H, t, J=5.8Hz), 9.58(1H, s).

(実施例34)

6-(3,4-ジヒドロ-1H-キナゾリン-2-オン-3-イル)-N-(2-アミノフェニル)へキサンアミド(例示化合物番号5-18)

(34-1)6-(2-ニトロフェニルメチルアミノ) ヘキサン酸 n-ヘキシルエステル

6-アミノへキサン酸 n-ヘキシルエステル・p-トルエンスルホン酸塩 (2.13g) をジメチルホルムアミド(8.0mL) に落かし、これを0℃に冷却した。炭酸カリウム (2.07g) を加えしばらく撹拌した後、2-プロモメチルニトロベンゼン (1.08g) を加えて室場で一夜撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水流酸ナトリウムで乾燥した。炭圧下、熔媒を留去して得られた残空をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで特製して、目的物(736.3mg)を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 0.89(3H, t, J=6.8Hz), 1.24-1.41(8H, m), 1.44-1.59(2H, m), 1.59-1.72(4H, m), 2.29(2H, t, J=7.8Hz), 2.63(2H, d, J=6.9Hz), 4.02(2H, s), 4.05(2H, d, J=7.8Hz), 7.41(1H, t, J=6.9Hz), 7.59(1H, d, J=6.9Hz), 7.61(1H, d, J=6.9Hz), 7.94(1H, t, J=6.9Hz)

(34~2)6~(2~アミノフェニルメチルアミノ) ヘキサン酸 n~ヘキシルエステル

6- (2-ニトロフェニルメチルアミノ) ヘキサン酸

nーへキシルエステル〈733mg)をメタノール (8.0mL)に落かし、ここに10%パラジウム炭素 (8mg)を加えて水素雰囲気下、室温で2時間撹拌した。触媒をセライトでろ過した。減圧下、溶媒を密去して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで特製して目的物(527.5mg)を得た。

NMR (400MHz, CDC13): 0.89(3H, t, J=7.8Hz), 1.23-1. 41(8H, m), 1.44-1.5B(2H, m), 1.59-1.70(4H, m), 2.2 9(2H, t, J=6.8Hz), 2.62(2H, d, J=7.8Hz), 3.78(2H, s), 4.05(2H, d, J=6.9Hz), 6.65(1H, d, J=6.8Hz), 6.67(1H, t, J=6.8Hz), 7.01(1H, d, J=6.8Hz), 7.08(1H, t, J=6.8Hz)

(34-3)6-(3,4-ジヒドロ-1H-キナゾリン-2-オン-3-イル)へキサン酸 n-ヘキシルエステル

6-(2-アミノフェニルメチルアミノ) ヘキサン酸 n-ヘキシルエステル (365mg) をジクロロメタン (8.0mL) に溶かし、ピリジン (0.28mL) を加えて0℃に冷却した。次いでジシクロヘキシルカルボジイミド (202.7mg) を加えて塩温で3時間撹拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して得られた残変をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで痞製して目的物 (341.6mg) を得た。

NMR (400MHz, CDCI3-DMSO-d6): 1.21-1.26(3H, t, J=7.8Hz), 1.28-1.58(8H, m), 1.63-1.75(6H, m), 2.27(2H, d, J=7.8Hz), 3.33(2H, d, J=7.7Hz), 3.38(2H, d, J=7.7Hz), 4.47(2H, m), 6.76(1H, d, J=8.8Hz), 6.89(1H, t, J=8.8Hz), 7.07(1H, d, J=8.8Hz), 7.13(1H, t, J=8.8Hz), 8.48(1H, m)

(34-4)6- (3, 4-ジヒドロ-1H-キナゾリ ン-2-オン-3-イル) ヘキサン酸

6-(3,4-ジヒドロ-1H-キナゾリン-2-オン-3-イル)へキサン酸 n-ヘキシルエステル(100mg)をテトラヒドロフラン(2.0mL)および水(1.0mL)に溶かし、水酸化ナトリウム(200mg)を加えて50℃で8時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで洗浄した。水屑に塩酸を加えてpH=1とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して目的物(66.0mg)を得た。

NMR (400MHz, DMS0-d6): 1.34-1.43(2H, m), 1.59-1.71 (4H, m), 2.26(2H, d, J=7.8Hz), 3.40(2H, d, J=7.7Hz), 4.43(2H, a), 6.78(1H, d, J=8.8Hz), 6.88(1H, t, J=8.8Hz), 7.02(1H, d, J=8.8Hz), 7.11(1H, t, J=8.8Hz), 8.52(1H, a)

(34-5)6-(3.4-ジヒドロ-1H-キナソリン-2-オン-3-イル)-N-(2-アミノフェニル)ヘキサンアミド

(₹7))03-137866 (P2003-;66

6ー(3,4ージヒドロー1Hーキナゾリンー2ーオンー3ーイル)へキサン酸(65mg)をジクロロメタン(2.0mL)に溶かし、Nーメチルモルホリン(80μL)とNーヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(51.0mg)を加えて0℃でしばらく撹拌した後、水溶性カルボジイミド1塩酸塩(96.0mg)を加えて10分撹拌した。ここにローフェニレンジアミン(54.1mg)を加えて室温で一夜撹拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して得られた残空をジクロロメタンおよびジエチルエーテルで洗浄し、目的物(46.3mg)を得た。

NMR(400MHz, CDC13-DMSD-d6): 1.38-1.49(2H, m), 1.6 1-1.82(4H, m), 2.40(2H, t, J=6.8Hz), 3.42(2H, t, J=7.8Hz), 4.05-4.31(2H, brm), 4.44(2H, s), 6.67(1H, t, J=6.8Hz), 6.75(1H, d J=7.8Hz), 6.79(1H, d, J=7.8Hz), 6.88(1H, t, J=6.8Hz), 6.97(1H, t, J=6.8Hz), 7.01(1H, d, J=7.8Hz), 7.11(1H, t, J=6.8Hz), 7.19(1H, d, J=7.8Hz), 8.56(1H, s), 8.91(1H, s) (吳施例35)

4-(3,4-ジヒドロ-1H-キナゾリン-2-オン -3-イル)メチル-N-(2-アミノフェニル)ペン ズアミド(例示化合物番号1-18)

6-アミノヘキサン酸 nーヘキシルエステル・pートルエンスルホン酸塩のかわりに4-アミノメチル安息香酸メチルを用い、実施例34と同様にして目的物を得た。MR(400kHz, DMSO-dg): 4.31(2H, s), 4.84-4.66(2H, m), 6.53-6.58(1H, m), 6.77-6.82(2H, m), 7.04-7.08(1H, m), 7.22-7.35(3H, m), 7.43-7.64(2H, m), 8.01-8.10(3H, m) (実施例36)

4-(3,4-ジヒドロ-1H-キナゾリン-2-オン-3-イル)プロビル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド(例示化合物番号1-38)

6-アミノヘキサン酸 n-ヘキシルエステル・p-トルエンスルホン酸塩のかわりに4-(3-アミノプロピル)安急活酸メチルを用い、実施例34と同様にして目的物を得た。

NMR (400MHz, DMSO-d₆): 1.94-1.99(2H,m), 2.44(2H,t, J=7.0Hz), 2.84(2H,t, J=7.1Hz), 4.51-4.72(2H,m), 6,5 3-6,58(1H,m), 6.74-6.83(2H,m), 7.04-7.10(1H,m), 7.20-7.33(3H,m), 7.40-7.48(2H,m), 7.98-8.05(3H,m) (実施例37)

4-(1H-キナゾリン-2.4-ジオン-3-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル)ベンズアミド(例 示化合物番号1-17)

(37-1)4-(1-(2-トリメチルシラニル)エトキシメチル-1H-キナゾリン-2,4-ジオン-3 -イル)メチル安息香酸メチル

1-(2-トリメチルシラニル) エトキシメチル-1H

ーキナゾリンー2、4ージオン(2.93g)をジメチルホルムアミド(50mL)に海かし、炭酸セシウム(8.83g)および4ーブモメチル安息香酸メチル(2.52g)を加えて、室温で3時間撹拌した。反応促合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、海媒を留去して得られた残壺をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)により特製し目的物(3.23g)を得た。

NMR(400MHz,CDCI₈): 0.02(9H,s), 0.91-0.95(2H,m), 3.46-3.50(2H,m), 3.91(3H,s), 5.28(2H,s), 5.40(2H,s), 7.23-7.28(2H,m), 7.65(2H,d, J=8.0Hz), 7.81-7.86(4 H,m)

(37-2)4-(1-(2-トリメチルシラニル)エトキシメチル-1H-キナゾリン-2,4-ジオン-3 -イル)メチル安息香酸

4-(1-(2-トリメチルシラニル)エトキシメチルー18-キナゾリン-2,4-ジオン-3-イル)メチル安息香酸メチル(3.23g)をメタノール(40mL)に潜かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(20mL)を加え、室温で一夜撹拌した。反応混合物を、減圧下濃縮し、酢酸エチルで洗浄した。水層を希塩酸で酸性とし、酢酸エチルで油出した。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、海媒を留去して目的物(1.50g)を得た。

NMR(400MHz, DNSO-d_a): 0.02(9H, s), 0.85-0.91(2H, n), 3.52-3.70(2H, n), 5.26(2H, n), 5.58(2H, s), 7.32-7.37(1H, n), 7.40(2H, d, J=8.2Hz), 7.51(1H, d, J=8.2Hz), 7.78-7.87(3H, n), 8.07(1H, dt, J=7.9Hz, 1.5Hz) (37-3) 4-(1-(2-トリメチルシラニル) エトキシメチルー1Hーキナゾリンー2, 4ージオンー3ーイル)メチルーN-(2-アミノフェニル)ベンズアミド

4-(1-(2-トリメチルシラニル) エトキシメチル-1R-キナゾリン-2, 4-ジオン-3-イル) メチ. ル安息香酸(1.50g)、1,2-フェニレンジアミン(532mg)、N-ヒドロキシベングトリアゾール1水和物(713mg)、水溶性カルボジイミド1塩酸塩(1.01g)をジクロロメタン(30mL)に懸濁し、N-メチルモルホリン(1.2mL)を加え、室温で2時間選拌した。反応混合物を水にあけ、ジクロロメタンに抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下、溶媒を留去して目的物(1.20g)を得た。

NMR(400MHz, DNSO-d₀): 0.02(9H,s), 0.98-1.01(2H,m), 3.63-3.79(2H,m), 4.99(1H,s), 5.22(2H,s), 5.57(2H,s), 6.60-6.55(1H,m), 6.75(1H,d, J=7.6Hz), 6.93-6.9 6(1H,m), 7.12(1H,d, J=7.4Hz), 7.35(1H,t, J=7.1Hz),

(28))03-137866 (P2003-166

7.41(2H,d, J=8.0Hz), 7.51-7.53(1H,m), 7.78-7.91(3 H,m), 8.07-8.10(1H,m), 9.60(1H,s), 10.01(1H,s) (37-4)4-(1Hーキナゾリンー2,4-ジオンー3ーイル)メチルーNー(2ーアミノフェニル)ベンズアミド

4-(1-(2-トリメチルシラニル) エトキシメチル-1H-キナゾリン-2, 4-ジオン-3-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド(1,20g) をジクロロメタン(25mL) に溶かし、トリフルオロ酢酸(5mL)を加え、整温で3時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残変に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、生じた沈殿にジクロロメタンを加えてろ取して、目的物(170mg)を得た。NMR(400Mは、DはSU-de): 5.13(2H,m), 6.50-6.55(1H,m), 6.77-6.84(1H,m), 7.07-7.11(1H,m), 7.22-7:26(3H,m), 7.54-7.60(3H,m), 8.14-8.25(3H,m)

(突旋例38)

4-(1H-キナゾリン-2, 4-ジオン-1-イル) メチル-N-(2-アミノフェニル) ベンズアミド (例 示化合物番号1-15)

1-(2-トリメチルシラニル)エトキシメチル-1H-キナゾリン-2、4-ジオンのかわりに3-ベンジルオキシメチル-1H-キナゾリン-2、4-ジオンを用い、実施例37と同様にして目的物を得た。但し、最終の脱保設は、酸加水分解のかわりに接触還元によって行った。

NMR(400MHz,DMSO-d_g): 5.50(2H,s), 6.55-6.59(1H,m), 6.80-6.88(1H,m), 7.22-7.28(2H,m), 7.44-7.47(1H,m), 7.61-7.78(3H,m), 8.03-8.08(3H,m), 8.13-8.20(1H,m) (実施例39)

4-(1H-キナヅリン-2, 4-ジオン-3-イル) プロピルーN-(2-アミノフェニル)ペンズアミド (例示化合物番号1-37)

4ープロモ安息香酸メチルのかわりに4ー(3ープロモ プロビル)安息香酸メチルを用い、実施例37と同様に して目的物を得た。

 $\begin{array}{l} \text{NMR}(400\text{MHz},\text{DMSD-d}_6): 2.13-2.20(2\text{H},\text{m}), 2.92-2.96(2\text{H},\text{m}), 3.90-3.94(2\text{H},\text{m}), 6.47-6.51(1\text{H},\text{m}), 6.72-6.79(1\text{H},\text{m}), 7.00-7.13(5\text{H},\text{m}), 7.22-7.26(2\text{H},\text{m}), 7.62-7.66 \\ (1\text{H},\text{m}), 8.15-8.23(2\text{H},\text{m}) \end{array}$

(試験例1)

培養と上建細胞に対する細胞均殖抑制効果

癌細胞增殖抑制効果をヒト大腸癌細胞KM12-HX、ヒト大 - 腸癌細胞HCT116を用いて検討した。96 well plat eに、KM12-HX細胞は2×10°cells/well、HCT116細胞は2 ×10³ cells/wellを播種し、同時にDISDに溶解した各種 濃度の薬剤をDMSD濃度が0.1%になるように添加した。菜 **剤機度は10、1、0.1μMで検討した(n=3)。薬剤添加** 後、細胞は37℃、5% CD。下で72時間培養した。その後、 5 呵/呵のMTT (3-(4,5-dimethylthiazol-2-y1)-2.5-dip henyi-tetrazolium bromide) 試案を10μ1/well加え、3 7°C、33 CO2下で4時間培養後、上持を除き、150µ1のD MSOを添加し5分間プレートシェーカーで批拌した後、MI CROPLATE READER (BIO RAD) によりDD540を測定した。 【0143】細胞増殖抑制効果はcontrol(DMSD添加の み)の細胞の増殖を50%抑制する薬剤濃度(ICgo値)で 表した。平均の吸光度から各薬剤濃度の細胞増殖抑制率 を以下の計算式にて算定される。 [0144]

各契剤添加における吸光度(平均値)

【表6】

細胞增殖抑制率 (%) =

ヒト大陽癌細胞HCT116に対する結果を扱6に示す。

<u>被検化合物</u> MS-275

IC50 (μM)

0.90

実施例26の化合物

0.30

以上の結果より、本顧発明の化合物は優れた培養とト協制股増強抑制効果を示した。

(試験例2)

<u> 培養とト癌細胞に対する細胞周期阻害活性—Flowytome</u> try

細胞周期阻害活性試験は、細胞増殖抑制効果(試験例 1)と同じ細胞を用いて検討した。100 m 細胞培養ディッシュ(Costar)に、KM12-HX細胞は2×10⁶cells/well、HCT116細胞は1×10⁶cells/wellを播程し37℃、5%CO、下で24時間培養した。その後、DMSOに溶解した各種温度の薬剤をDMSO温度が0.1%になるように添加した。薬剤濃度は10.1、0.1μMで検討した。薬剤添加24時間培養 後、上済を除きラバーボリスマンを用いて細胞を剝離し、1.5 miチューブに回収した。その後、PBSでwashし、沈敗した細胞に80%エタノール 1 mlを加え室温で30分間静置し細胞を固定した。さらに、PBS washを行ない。再度、沈政した細胞を2 mg/mlのRibonuclease (DNass free) Solution ((株)ニッポンジーン) 100 μ1に懸濁し37℃で30分間加温した。その後、遠心し上清を除き、沈敗した細胞を0.05mg/mlのPropidius Iodide (PI:SIGMA) 1 mlに懸濁し、意温で20分以上接触しDNAを染色した。この細胞懸濁液を35 μm strainer cap (FALCON) でろ過後round-bottom tube (FALCON) に移し、EPICS XL-WCL (COULTER) によりDNA会有量を測定した。そ

(以9))03-137866 (P2003-J唯倚

の結果、本風発明の化合物は、M12-HX細胞及びHCT116 細胞に対し、優れた細胞増殖抑制活性を示した。 (試験例3)

<u>WAF116-5細胞を用いたp21^{9AV1}誘導活性(ルシフェラー</u> ゼアッセイ系)

P21MAF-1プロモーター領域を有するいが・ゲーア ラスミドをヒト大腸癌細胞HCT116に導入して得られたWAF116-5細胞を用いてp21MAF1誘導活性を検討した。WAF116-5細胞を、96 well plateに播種し37℃、5%00。下で24時間培養後、DMSDに搭解した各種濃度の薬剤をDMSD張度が0.1%になるように添加した。薬剤濃度は10、1、0.1μMで検討した(n=3)。薬剤添加後37℃、5%00。下で24時間培養後、上清を除き200 μ1/wellの PBSで洗い、鉱菌水で5倍に希

駅した培養細胞海解剤Luc PGC-50(東洋インキ製造株式会社)30μ1/wellに細胞を溶解する。細胞溶解液 各10μ1を96 well Microtiter plate に移し、ML3000 MICROTITER PLATE LUMINOMETER (Dynatech Laboratories)により発光量を測定した。

【0146】p21^{8AP-1}誘導活性は、各薬剤における最大発光量の50%の値を示す薬剤濃度(EC₆)値)で表した。平均の発光量から、Microsoft Excel (マイクロソフト株式会社)の関数計算によりRC₆)値を算出した。またBC₆)値と同時に、各薬剤の最大発光量がcontrolの何倍であるかを以下の式で示す「Ratio」で表した。 【0147】

各業剤縁加における母大発光量(平均値)

Ratio =

結果を表7に示す。 【0148】 Controlの発光量(平均値) 【表7】

被核化含物_____

MS-275

実施例3の化合物

1.90

EC50 (µM)

以上の結果より、本國発明の化合物は優れたp218471誘 等活性を示し、抗腫瘍剤として有用であることが示された。

(試験例4)

ヒト大脳癌株KM12HXに対する抗陸環効果

一群10匹のBALB/cヌードマウス(雄性、7週齢)の皮下に、ヒト大腸癌株KMIZHXの腿底片(5 mm x 5 mm角)を移植した。被核化合物は0.5%CMCにて懸濁もしくは、2.5%ジメチルアセトアミド含有5%エマルフォア生食にて懸濁し、経口もしくは腰腔内投与を行なった。薬剤の投与は、移植翌日~4日、7日~11日ならびに14日~18日目までの計14回行った。

【0149】効果の判定は、まず腫瘍の長径と短径を投 与開始日より週2回電子デジタルノギスを用いて計割 し、以下の式で腫瘍体験を計算した。

 $[0150]V=a\times b^{2}/2$

V:厘病体積(m³)

a: 脳塔の長径 (m)

b: 腫瘍の短径(㎜)

第出した
随窓体積を用い、以下に示す計算式により
随路 増殖抑制率を第出し
評価した。

[015]]

函感增殖抑制率(%)=(1−(V₁/V₈))×100

V₁: 薬剤投与群の平均距离体積 V₂: 対照群の平均腫瘍体積

その結果、本願発明の化合物は優れたヒト大腸結構KM12 HX均預抑制活性を示した。

(製剤例1)錠剤

常法に従って、100 吨の実施例1 の化合物、0.2 吨のコロイド性二酸化珪素、5 吨のステアリン酸マグネシウム、275・吨の微結晶性セルロース、11 吨 のデンプン及び98.8 吨 のラクトースを用いて製造する。

【0152】尚、所望により、剤皮を塗布した。

(製剤例2)注射剤

1.5 重量%の実施例1の化合物を、10容量%のプロビレングリコール中で撹拌し、次いで、注射用水で一定容量にした後、該商して製造する。

[0153]

【発明の効果】本願発明の化合物は細胞増殖抑制活性を 有するため、医薬(特に、細胞の増殖に関わる疾患(乳 癌・大腸癌・肺癌・胃癌のような癌、自己免疫疾患、皮 層病、感染症など)の予防剤又は治療剤)として有用で ある。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

A61P 43/00

総別記号 105

111

FΙ

A61P 43/00

テーマコード(参考)

105 111

(30))03-197866 (P2003-)66

GB01

C07D	209/92		CO7D	209/92	3					
	215/22			215/22	2					
	215/54			215/54	l					
	221/12			221/12	2					
	221/14			221/14	l					
	235/26	•		235/26	j			C		
	401/06			401/08	;					
	405/06			405/08	,					
	409/06			409/08	,					
// A61K	31/403		A61K	31/40	3					
	31/443 9			31/44	39 .					
	31/4704			31/47	'04					
	31/473			31/47	3					
	31/517			31/51	.7					
(72) 発明者	東京 忠策		F9-A(5	多考)	40031	BAOB	NA03			
	東京都品川区広町1丁目2番58号	三共株			40034	CF06	CG02	CG08		
	式会社内				40063	AA01	BB03	CC11	CC75	CC92
	•					DD08	ee01			
		•			40086	AA02	EOAA	BC10	BC27	BC28
						BC30	BC46	GA02	GA04	GA07
						GA08	NA14	ZA89	ZB07	ZB21
						ZB26	ZB35	ZC20		
					40204	BB01	CB22	DB30	BB02	FB24